



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 03 сентября 2024 года № РЗН 2020/11705

На медицинское изделие

Ручка для прокалывания УанТач Делика Плюс (OneTouch® Delica® Plus)

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

Общество с ограниченной ответственностью "ЛайфСкан Раша"
(ООО "ЛайфСкан Раша"), Россия, 121614, Москва, вн.тер.г. муниципальный
округ Крылатское, ул. Крылатская, д. 17, к. 2

Производитель

"Асахи Полислайдер Компани, Лимитед", Япония,
Asahi Polyslider Company Limited, 3-3-3 Nakanoshima, Kitaku, Osaka, Japan

Место производства медицинского изделия

см.приложение

Номер регистрационного досье № РД-64084/56653 от 23.08.2024

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 1

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической
деятельности **32.50.13.190**

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 03 сентября 2024 года № 5003
допущено к обращению на территории Российской Федерации
**Заместитель руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения**



Д.Ю. Павлюков

0076581

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 03 сентября 2024 года № РЗН 2020/11705

Лист 1

На медицинское изделие

Ручка для прокалывания УанТач Делика Плюс (OneTouch® Delica® Plus):

Место производства:

1. Asahi Polyslider Company, Limited, Okayama-Kuse Plant, 860-2 Misaki, Maniwa-shi, Okayama, 719-3226, Japan.

2. Pronics Vietnam Co., Ltd, Lot M.22A-24, Street 12, Tan Thuan Export Processing Zone, Tan Thuan Dong Ward, District 7, Ho Chi Minh City, Vietnam.



Заместитель руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



Д.Ю. Павлюков

0146165