



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 05 ноября 2024 года № РЗН 2017/6144

На медицинское изделие

Контрольный раствор средней концентрации OneTouch Select® 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

"ЛайфСкан Юроп ГмбХ", Швейцария,

LifeScan Europe GmbH, Dammstrasse 19, 6300 Zug, Switzerland

Место производства медицинского изделия

Bionostics Inc., 7 Jackson Road, Devens, MA 01434, USA

Номер регистрационного досье № РД-64866/68418 от 17.10.2024

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 26

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической
деятельности 20.59.52.195

приказом Росздравнадзора от 05 ноября 2024 года № 6273

допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Заместитель руководителя Федеральной службы

по надзору в сфере здравоохранения



Д.Ю. Павлюков

0079527