



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 27 марта 2025 года № РЗН 2025/25120

Действительно до 01 января 2028 г.

На медицинское изделие

Сенсор системы непрерывного мониторинга глюкозы Glutec v3

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

Общество с ограниченной ответственностью "Имунова"

(ООО "Имунова"), Россия,

125252, Москва, вн.тер.г. муниципальный округ Хорошевский, б-р Ходынский,
д. 20А, помещ. 174В

Производитель

Общество с ограниченной ответственностью "Имунова"

(ООО "Имунова"), Россия,

125252, Москва, вн.тер.г. муниципальный округ Хорошевский, б-р Ходынский,
д. 20А, помещ. 174В

Место производства медицинского изделия

**Huzhou MeiQi Medical Instruments Co., Ltd., Building 5, No. 58 Yaochi Road
Huzhou City, 313000 Zhejiang, P.R. China**

Номер регистрационного досье № РД-68288/26429 от 25.03.2025

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 26

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической
деятельности **32.50.50.190**

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 27 марта 2025 года № 1922

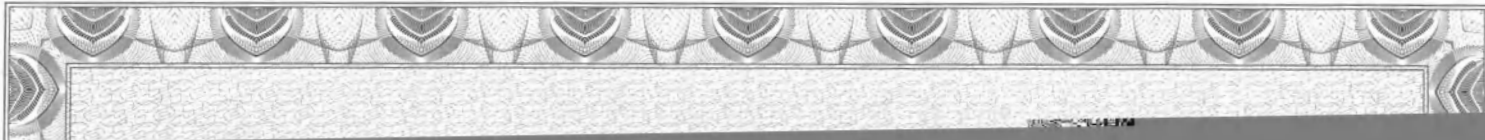
допущено к обращению на территории Российской Федерации

**Врио руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения**



Д.Ю. Павлюков

0084849



ИЗДАНИЕ