



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

## РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 17 августа 2020 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, ул. Крылатская, д. 17, корп. 4, эт. 2, пом. I, ком. 2

Производитель

"Асахи Полислайдер Компани, Лимитед", Япония,

Asahi Polyslider Company, Nakanoshima Mitsui Building 3-3-3 Nakanoshima,

Kita-ku, Osaka, 530-0005 Japan

Место производства медицинского изделия

Asahi Polyslider Company, Limited, Okayama-Kuse Plant, 860-2 Misaki, Maniwa-shi,

Okayama, 719-3226 Japan

Номер регистрационного досье № РД-31667/87601 от 28.02.2020

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 1

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической  
деятельности 32.50.13.190

приказом Росздравнадзора от 17 августа 2020 года № 7484  
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Руководитель Федеральной службы  
по надзору в сфере здравоохранения

А.В. Самойлова

0051215