



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 08 ноября 2007 года № ФСЗ 2007/00506

На медицинское изделие
Глюкометр iCHECK с принадлежностями

Настоящее регистрационное удостоверение выдано
**Общество с ограниченной ответственностью «Салюта»
(ООО «Салюта»)**, Россия, 127411, Москва, Дмитровское ш., д. 129, корп. 2

Производитель
**"Диамедикал Лтд", Великобритания,
DIAMEDICAL LTD, Suite 205, 58 Queensway, London W2 3RW, United Kingdom**

Место производства медицинского изделия
см. приложение

Номер регистрационного досье № 22423 от 13.07.2007

Вид медицинского изделия -

Класс потенциального риска применения медицинского изделия **2a**

Код Общероссийского классификатора продукции для медицинского изделия **94 4100**

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 08 ноября 2007 года № 3672-Пр/07
и приказом от 05 декабря 2016 года № 13787 о замене
допущено к обращению на территории Российской Федерации

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

Д.Ю. Павлюков

0026009

ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 08 ноября 2007 года № ФСЗ 2007/00506

Лист 1

На медицинское изделие

Глюкометр iCHECK с принадлежностями:

1. Тест-полоски (25 шт.).
2. Ланцеты для прокалывания (25 шт.).
3. Устройство для прокалывания (1 шт.).
4. Кодированный стрип (1 шт.).
5. Контрольный раствор (2 флакона).
6. Футляр (1 шт.).

Место производства:

1. DIAMEDICAL LTD, Suite 205, 58 Queensway, London W2 3RW, United Kingdom.
2. DIAMEDICAL LTD, 7F, № 186, Jian-Yi Road, Jung-He City, Taipei County, 235 Taiwan.



Приказом от 05 декабря 2016 года № 13787 о замене допущено к обращению на территории Российской Федерации.

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


Д.Ю. Павлюков

0029649