



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**
от 25 октября 2007 года № ФСЗ 2007/00507

На медицинское изделие
**Расходные материалы к глюкометру iCHECK: тест-полоски iCHECK, ланцеты,
контрольный раствор, ручка для прокалывания, кодирующий стрип**

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 № 22431 от 13.07.2007

Вид медицинского изделия -

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 2а

Код Общероссийского классификатора продукции для медицинского изделия 93 9800

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 25 октября 2007 года № 3382-Пр/07
и приказом от 05 декабря 2016 года № 13762 о замене
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

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


Д.Ю. Павлюков

0026008

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 25 октября 2007 года № ФСЗ 2007/00507

Лист 1

На медицинское изделие

Расходные материалы к глюкометру iCHECK: тест-полоски iCHECK, ланцеты, контрольный раствор, ручка для прокалывания, кодирующий стрип:

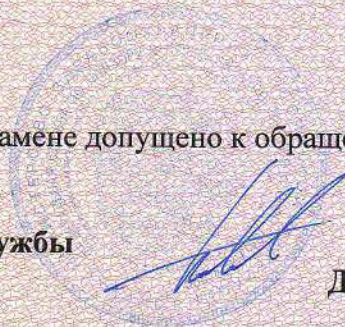
Место производства:

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 № 13762 о замене допущено к обращению на территории Российской Федерации.

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



Д.Ю. Павлюков

0029648