



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

## РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 14 декабря 2022 года № РЗН 2020/11705

На медицинское изделие

Ручки 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, к. 4, эт. 2, помещ. I, ком. 2

Производитель

"Асахи Полислайдер Компани, Лимитед", Япония,

Asahi Polyslider Company Limited, Nakanoshima Mitsui Building 3-3-3  
Nakanoshima, Kita-ku, Osaka, 530-0005 Japan

Место производства медицинского изделия  
см. приложение

Номер регистрационного досье № РД-53434/98793 от 08.12.2022

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 1

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической  
деятельности 32.50.13.190

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 14 декабря 2022 года № 11768  
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Заместитель руководителя Федеральной службы  
по надзору в сфере здравоохранения

Д.Ю. Павлюков

0067264

ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

**ПРИЛОЖЕНИЕ  
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ  
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 14 декабря 2022 года № РЗН 2020/11705

Лист 1

На медицинское изделие

Ручка для прокалывания УанТач Делика Плюс (OneTouch® Delica® Plus):

Место производства:

1. Asahi Polyslider Company, Limited. Okayama-Kuse Plant, 860-2 Misaki, Maniwa-shi, Okayama, 719-3226, Japan.
2. Pronics Vietnam Co., Ltd., Lot M.22A-24, Street 12, Tan Thuan Export Processing Zone, Tan Thuan Dong Ward, District 7, Ho Chi Minh City, Vietnam.

И

Заместитель руководителя Федеральной службы  
по надзору в сфере здравоохранения

Д.Ю. Павлюков

0110503