



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 29 ноября 2023 года № ФСЗ 2012/12700

На медицинское изделие

Тест-полоски к системе контроля уровня глюкозы в крови Diasont

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

Общество с ограниченной ответственностью "ДИАКОНТ"

(ООО "ДИАКОНТ"), Россия,

125284, Москва, ул. Беговая, д. 13, кв. 90

Производитель

"ОК Биотек Ко. Лтд.", Тайвань,

OK Biotech Co. Ltd., No. 91, Sec. 2, Gongdao 5th Road, 30070, Hsinchu City, Taiwan

Место производства медицинского изделия

OK Biotech Co. Ltd., No. 91, Sec. 2, Gongdao, 5th Road, 30070, Hsinchu City, Taiwan

Номер регистрационного досье № РД-57979/74852 от 20.09.2023

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

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической
деятельности **21.20.23.110**

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 29 ноября 2023 года № 8609

допущено к обращению на территории Российской Федерации.

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



Д.Ю. Павлюков

0067614

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 29 ноября 2023 года № ФСЗ 2012/12700

Лист 1

На медицинское изделие

Тест-полоски к системе контроля уровня глюкозы в крови Diasont,
в вариантах исполнения:

1. Тест-полоски к системе контроля уровня глюкозы в крови Diasont - 10 шт./уп. в комплекте с инструкцией по применению.
2. Тест-полоски к системе контроля уровня глюкозы в крови Diasont - 50 шт./уп. в комплекте с инструкцией по применению.



Заместитель руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



Д.Ю. Павлюков

0132975