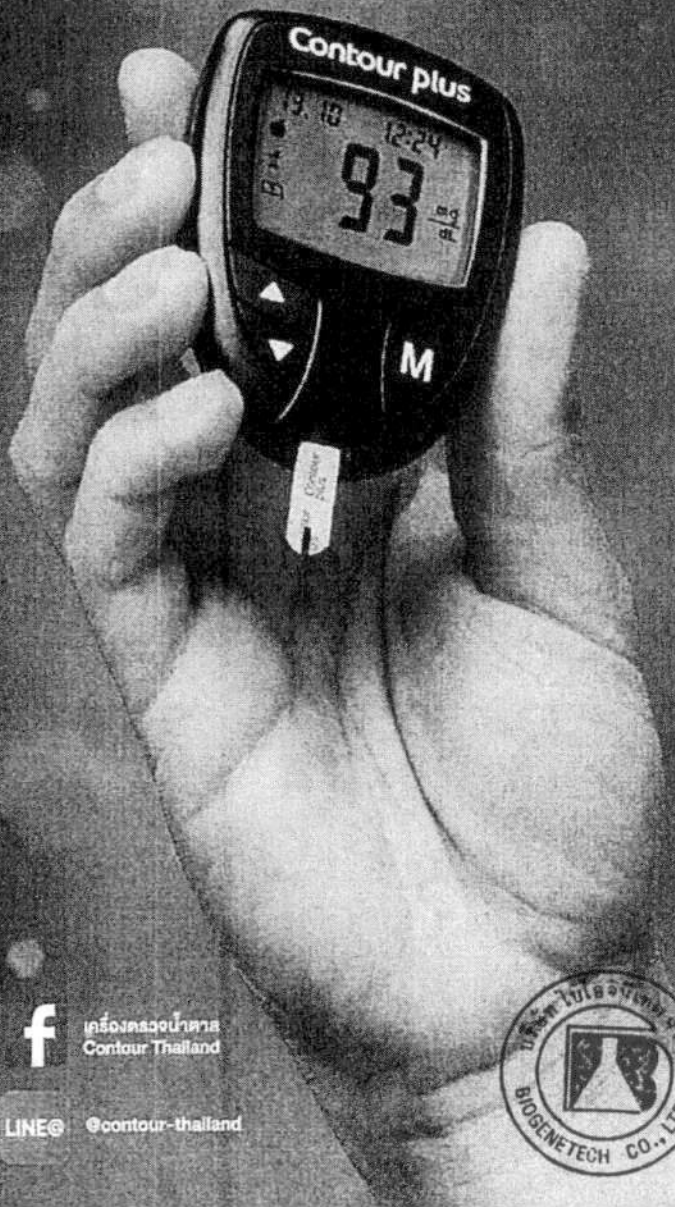


ContourTM plus

Blood Glucose Monitoring System



ช่วยให้คุณติดตามระดับน้ำตาลในเลือด
และจัดการภาวะเบาหวานได้อย่างเหมาะสม



ยี่ห้อ



Contour Care:
02-398-3288

www.contour-thailand.com



f เครื่องตรวจน้ำตาล
Contour Thailand



LINE @contour-thailand

สำหรับผู้มีภาวะเบาหวาน อ่านคำเตือนในเอกสารและเอกสารกำกับเครื่องมือแพทย์ก่อนใช้

คำเตือน:

1. ควรปรึกษาแพทย์ก่อนใช้เครื่อง และไม่ควรใช้ข้อมูลที่ได้จากการตรวจวัดนี้ในการวินิจฉัยรักษาโรครหรือสั่งยาด้วยตนเอง
2. ก่อนใช้เครื่องตรวจวัดระดับน้ำตาลในเลือด ควรอ่านฉลากเอกสารกำกับเครื่องและปฏิบัติตามทุกครั้ง
3. หากมีปัญหาหรือต้องการทราบข้อมูลเพิ่มเติมเกี่ยวกับผลิตภัณฑ์หรือใช้เครื่องมือแล้วแต่ยังไม่สามารถใช้งานได้ กรุณาติดต่อฝ่ายบริการลูกค้าของเรา

Biogenetech

18 ซอยอุดมสุข 37 ถนนสุขุมวิท 103
แขวงบางจาก เขตพระโขนง
กรุงเทพฯ 10260
ใบอนุญาตโฆษณาเลขที่ บพ. 1162/2553

(Handwritten signature)

Contour™ plus

Blood Glucose Monitoring System



ช่วยให้ผู้ป่วยสามารถใช้งานได้ใน 3 ขั้นตอนง่ายๆ
โดยไม่ต้องตั้งค่า และไม่ต้องใส่รหัสแถบทดสอบก่อนใช้งาน



คุณสมบัติ

ที่ทำให้ผู้ป่วยใช้งานได้อย่างง่ายดาย

- ด้วยคุณสมบัติ Second-Chance Sampling ช่วยให้ผู้ป่วยสามารถหยดเลือดเพิ่มบนแถบทดสอบเดิมได้ หากหยดเลือดครั้งแรกไม่เพียงพอ
- ไม่ต้องตั้งค่าใดๆ ใช้ตรงได้ทันทีเมื่อนำออกจากกล่อง
- ไม่ต้องใส่รหัสแถบทดสอบ ช่วยลดข้อผิดพลาดจากการรหัสผิด



คุณสมบัติของเครื่อง

- ใช้เลือดปริมาณน้อยเพียง 0.6 ไมโครลิตร
- ด้วยเทคโนโลยี Sip-in Sampling แถบทดสอบจะดูดเลือดเข้าของตรวจอัตโนมัติ ช่วยให้ได้ปริมาณเลือดที่เหมาะสมตั้งแต่แรก
- ใช้เวลาอ่านค่าเพียง 5 วินาที
- จอแสดงผลขนาดใหญ่ อ่านง่าย
- แสดงระดับน้ำตาลในเลือดที่สูงและต่ำกว่าเป้าหมาย โดยเฉพาะบุคคล
- สรุประดับน้ำตาลในเลือดที่สูง/ต่ำ ในรอบสัปดาห์
- ค่าแนวค้ำเฉลี่ยของระดับน้ำตาลในเลือด ในรอบ 7, 14 และ 30 วัน
- ระบบสัญลักษณ์ได้ราคาดีตรงเป็นค่า ก่อน/หลัง มื้ออาหาร
- มีเสียงเตือน

สำหรับผู้มีภาวะเบาหวาน อ่านคำแนะนำในฉลากและเอกสารกำกับเครื่องมือแพทย์ก่อนใช้

คำเตือน: ควรปรึกษาแพทย์ก่อนใช้เครื่อง Contour plus เนื่องจากการตรวจวัดเป็นเครื่องมือทางการแพทย์หรือวัสดุทางการแพทย์ก่อนใช้เครื่องตรวจวัดระดับน้ำตาลในเลือด ควรปฏิบัติตามคำแนะนำในเครื่องและใบปลิวกำกับเครื่อง หากพบอาการหรืออาการผิดปกติใดๆ โปรดหยุดใช้ทันทีและรีบปรึกษาแพทย์



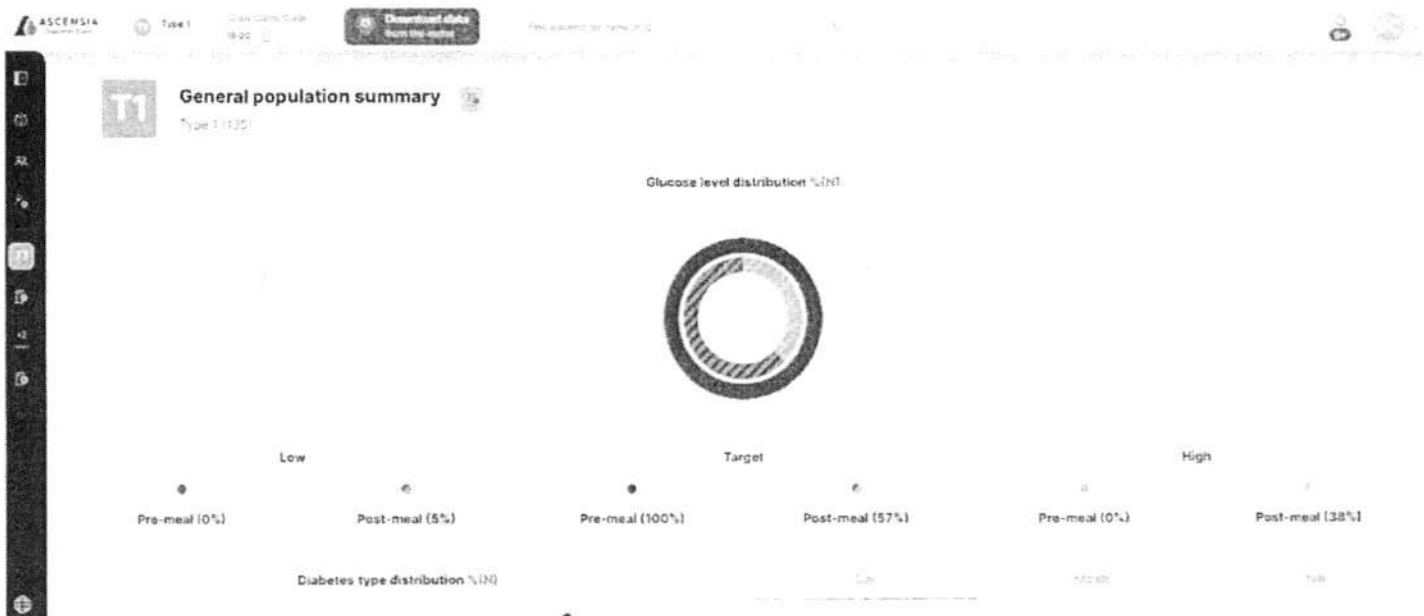
เครื่องตรวจน้ำตาล
Contour Thailand



@contour-thailand

Biogenetech

18 ซอยอุดมสุข 37 ถนนสุขุมวิท 103
แขวงบางจาก เขตพระโขนง
กรุงเทพฯ 10260
ใบอนุญาตโฆษณาเลขที่ ขพ. 1361/2563



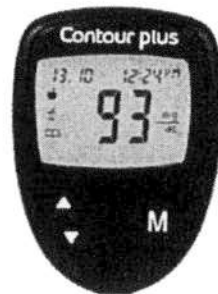
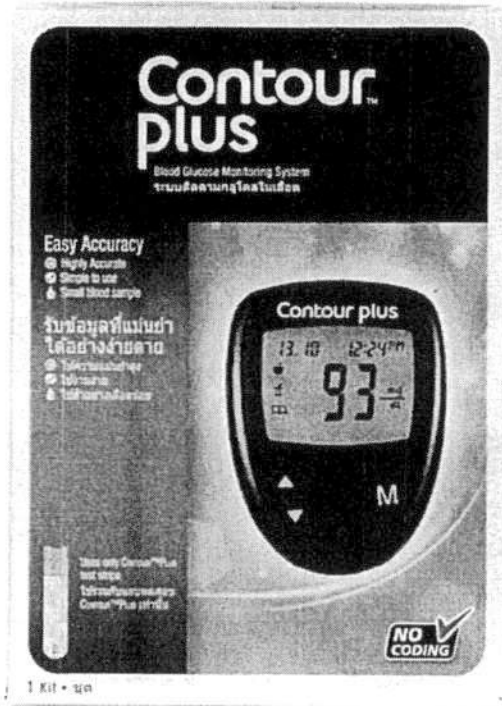
บริษัท ไบโอดีเมติก จำกัด
BIOGENETECH CO., LTD.

บริษัท ไบโอดีเมติก จำกัด
BIOGENETECH CO., LTD.

ช. น. น. น.

[Handwritten Signature]

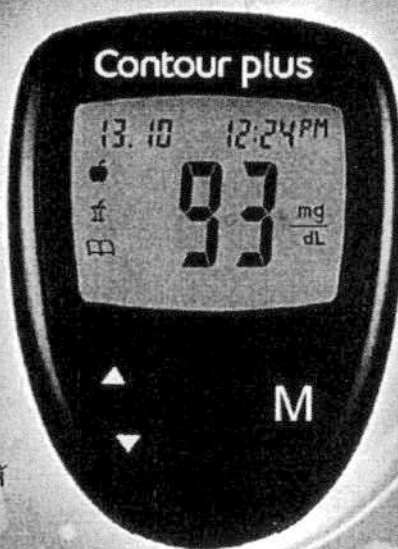
ตัวอย่างรูปภาพเครื่องตรวจน้ำตาล Contour Plus Meter และ แบตเตอรี่สำรอง



ยงพันธ์

Contour plus

ระบบติดตามกลูโคสในเลือด



เทคโนโลยี NO CODING ช่วยให้คุณตรวจวัดปริมาณน้ำตาลกลูโคสในเลือดได้อย่างรวดเร็วและแม่นยำ



ยุทธพงศ์

คุณสมบัติจำเพาะของระบบ

การทดสอบตัวอย่าง: เลือดครบส่วนจากหลอดเลือดดำ หลอดเลือดแดง หลอดเลือดฝอย หรือเลือดของเด็กแรกเกิด ผลการทดสอบ: อ้างอิงกับกลูโคสในพลาสมา/ซีรัม ปริมาตรตัวอย่าง: 0.6 ไมโครลิตร

4.2 ช่วงที่วัดค่าได้: 10 - 600 มิลลิกรัม/เดซิลิตร / ผลลัพธ์: นับถอยหลัง 5 วินาที คุณลักษณะของหน่วยความจำ: เก็บผลการทดสอบ 480 ครั้งล่าสุด

ชนิดของแบตเตอรี่: ลิเทียมแบตเตอรี่ 3 โวลต์ สองก้อน ความจุ 225 mAh (DL2032 หรือ CR2032) อายุของแบตเตอรี่: ประมาณ 1000 การทดสอบ (อายุการใช้งานโดยเฉลี่ยคือ 1 ปี)

4.3 ช่วงอุณหภูมิที่เครื่องตรวจวัดทำงานได้: 5°C - 45°C / ช่วงอุณหภูมิที่ใช้ได้ของสารละลายควบคุม: 15°C - 35°C

4.4 ความชื้น: 10% - 93% RH ขนาด: 77 มิลลิเมตร (สูง) x 57 มิลลิเมตร (กว้าง) x 19 มิลลิเมตร (สูง) น้ำหนัก: 47.5 กรัม (1.7 ออนซ์) คลื่นเสียงที่ปล่อยออกมา: 40-80 dBA

ความเข้ากันได้ทางแม่เหล็กไฟฟ้า (EMC): เครื่องตรวจวัด คอนทิวร์ พลัส เป็นไปตามข้อกำหนดทางแม่เหล็กไฟฟ้าที่ระบุไว้ใน ISO 15197:2013 การปล่อยคลื่นแม่เหล็กไฟฟ้ามีค่าต่ำ และไม่นำมาผลขัดขวางการทำงานของอุปกรณ์อิเล็กทรอนิกส์ใกล้เคียง และการปลดปล่อยจากอุปกรณ์อิเล็กทรอนิกส์ใกล้เคียงก็ไม่นำมาผลขัดขวางเครื่องตรวจวัด คอนทิวร์ พลัส เครื่องตรวจวัด คอนทิวร์ พลัส เป็นไปตามข้อกำหนด IEC 61000-4-2 สำหรับภูมิคุ้มกันต่อการปล่อยกระแสไฟฟ้าสถิตย์ หลีกเลี่ยงการใช้อุปกรณ์อิเล็กทรอนิกส์ในสภาวะแวดล้อมที่แอ่งมาก โดยเฉพาะหากมีวัสดุสังเคราะห์อยู่ เครื่องตรวจวัด คอนทิวร์ พลัส เป็นไปตามข้อกำหนด IEC 61326-1

สำหรับการขัดขวางจากคลื่นวิทยุ เพื่อหลีกเลี่ยงการขัดขวางจากคลื่นวิทยุ ห้ามใช้เครื่องตรวจวัด คอนทิวร์ พลัส ใกล้ อุปกรณ์ไฟฟ้าหรืออุปกรณ์อิเล็กทรอนิกส์ที่เป็นแหล่งกำเนิดรังสีแม่เหล็กไฟฟ้า เพราะอาจขัดขวางการทำงานที่เหมาะสมของเครื่องตรวจวัด

หลักการของวิธีการ: การทดสอบกลูโคสในเลือดโดยคอนทิวร์ พลัส ใช้หลักการของการวัดกระแสไฟฟ้าที่เกิดจากปฏิกิริยาของกลูโคสกับน้ำยาบายนีโอเล็กโทรดของแถบทดสอบตัวอย่างเลือดถูกดึงไปที่ปลายของแถบทดสอบโดยแรงดูดแคปillary กลูโคสในตัวอย่างทำปฏิกิริยากับ FAD glucose dehydrogenase (FAD-GDH) และสื่อกลาง อิเล็กตรอนที่สร้างขึ้น ทำให้เกิดกระแสไฟฟ้าที่เป็นสัดส่วนกับกลูโคสในตัวอย่าง หลังจากเวลาที่ทำปฏิกิริยาจะแสดงความเข้มข้นของกลูโคสในตัวอย่าง ไม่จำเป็นต้องมีการคำนวณ

ตัวเลือกการเปรียบเทียบ: ระบบ คอนทิวร์ พลัส ออกแบบมาเพื่อใช้กับเลือดครบส่วนจากหลอดเลือดฝอยและหลอดเลือดดำ การเปรียบเทียบกับวิธีทางห้องปฏิบัติการต้องทำไปพร้อมกันด้วยตัวอย่างที่แบ่งจากตัวอย่างเดียวกัน

หมายเหตุ: ความเข้มข้นของกลูโคสลดลงอย่างรวดเร็วเนื่องจากไกลโคไลซิส (ประมาณ 5% - 7% ต่อชั่วโมง)⁸



Handwritten signature

6 July 2022

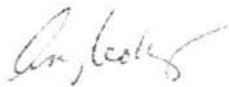
To Whom It May Concern

CONFIRMATION OF CORRESPONDENCE TO IFCC RECOMMENDATION

Ascensia Diabetes Care is the Legal Manufacturer of the Contour® Blood Glucose Monitoring Systems.

We would like to confirm that our Contour® meters, when used together with Contour® test strips, display results corresponding to the blood glucose concentration in plasma, as per the recommendation of the International Federation of Clinical Chemistry and Laboratory Medicine (IFCC), even though whole blood is always applied to the test strip.

Thank you.



Amy Goldy
Head, Product System Support
Ascensia Diabetes Care



Ascensia Diabetes Care Holdings AG
Peter Merian-Strasse 90
Basel
4052
Switzerland

22-Mar-2022

To whom it may concern,

BSI can confirm that the blood glucose monitoring systems listed below are certified by BSI under Annex IV, sec 3.2 of the IVD Directive 98/78/EC under certificate CE 711083.

BSI can confirm that under the scope of the Annex IV certification, it has reviewed the technical documentation for the below products and has assessed that the products are compliant with the requirements of EN ISO 15197:2015 (ISO 15197:2013). ✓ 3.5

- Contour XT Blood glucose monitoring system
- Contour Next Blood glucose monitoring system
- Contour Next (Connected) Blood glucose monitoring system
- Contour Next Link Blood glucose monitoring system
- Contour Next Link 2.4 Blood glucose monitoring system
- Contour Next One Blood glucose monitoring system
- Contour Plus Blood glucose monitoring system
- Contour Plus Link Blood glucose monitoring system
- Contour Plus Link 2.4 Blood glucose monitoring system
- Contour Plus One Blood glucose monitoring system
- Contour Plus Blue Blood glucose monitoring system
- Contour Plus Elite Blood glucose monitoring system
- Contour Blood glucose monitoring system
- Contour TS Blood glucose monitoring system
- Contour Care Blood glucose monitoring system

Yours sincerely,

Andrew Cartwright

Technical Specialist & Scheme Manager, IVD

Andrew
Cartwright

Digitally signed by Andrew
Cartwright
Date: 2022.03.22 14:09:00 Z

Frances Maria
Kelly

Digitally signed by Frances
Maria Kelly
Date: 2022.03.22 14:34:32 Z



BSI Group The Netherlands B.V.
Sey Building
John M. Keynesplein 9
1066 EP Amsterdam
PO Box 74103
1070 BC Amsterdam
The Netherlands

T: +31 20 346 0760
F: +31 20 346 0761
info.nl@bsigroup.com
bsigroup.nl

BTW nr. NL8968117.620.B01
BSI Group The Netherlands B.V.
is ingeschreven onder nummer
33264284 KvK te Amsterdam.





Certificate of Registration

QUALITY MANAGEMENT SYSTEM - ISO 13485:2016 & EN ISO 13485:2016 3.5

This is to certify that:

Ascensia Diabetes Care Holdings AG
Peter Merian-Strasse 90
Basel
4052
Switzerland

Holds Certificate Number:

MD 711084

and operates a Quality Management System which complies with the requirements of ISO 13485:2016 & EN ISO 13485:2016 for the following scope:

Design, development, manufacture and distribution of in vitro diagnostic and medical devices used in the management of diabetes for home and professional use, including meters, test strips, sensors, sterile lancets, lancing devices, control solutions and software.

For and on behalf of BSI:

Graeme Tunbridge, Senior Vice President Medical Devices

Original Registration Date: 2019-07-08

Latest Revision Date: 2022-12-08

Effective Date: 2023-01-01

Expiry Date: 2025-12-31

Page: 1 of 2



...making excellence a reality



This certificate was issued electronically and remains the property of BSI and is bound by the conditions of contract. An electronic certificate can be authenticated [online](#). Printed copies can be validated at www.bsigroup.com/ClientDirectory

Information and Contact:

BSI Group The Netherlands B.V., John M. Keynesplein 9, 1066 EP Amsterdam, The Netherlands | Tel: +31 20 3460 780
BSI Group The Netherlands B.V. is registered in The Netherlands under number 33264284 | A Member of the BSI Group Holdings B.V.

Certificate No: **MD 711084**

Location	Registered Activities
Ascensia Diabetes Care Holdings AG Peter Merian-Strasse 90 Basel 4052 Switzerland	Design, development, manufacture and distribution of in vitro diagnostic and medical devices used in the management of diabetes for home and professional use, including meters, test strips, sensors, sterile lancets, lancing devices, control solutions and software.
Ascensia Diabetes Care US Inc 5 Wood Hollow Road Parsippany New Jersey 07054 USA	Manufacture of in-vitro diagnostic and medical devices used in the management of diabetes for home and professional use, including engineering services, product life cycle management and packaging services.
Ascensia Diabetes Care US Inc 100 Summit Lake Drive Valhalla New York 10595 USA	Design and development of in-vitro diagnostic and medical devices used in the management of diabetes for home and professional use.

Original Registration Date: 2019-07-08

Latest Revision Date: 2022-12-08

Effective Date: 2023-01-01

Expiry Date: 2025-12-31

This certificate was issued electronically and remains the property of BSI and is bound by the conditions of contract.
An electronic certificate can be authenticated [online](#).
Printed copies can be validated at www.bsigroup.com/ClientDirectory.

Information and Contact:

BSI Group The Netherlands B.V. John M. Keynesplein 9, 1096 EP Amsterdam, The Netherlands | Tel: +31 20 3450 780
BSI Group The Netherlands B.V. is registered in The Netherlands under number 30264284 | A Member of the BSI Group Holdings B.V.





By Royal Charter

EC Certificate - Full Quality Assurance

Directive 98/79/EC on In Vitro Diagnostic Medical Devices (IVDD), Annex IV, excluding Sections 4 and 6

No.

CE 711083 / 3.5

Issued To:

Ascensia Diabetes Care Holdings AG
Peter Merian-Strasse 90
Basel
4052
Switzerland

In respect of:

The design, development and manufacture of blood glucose measuring systems for home and professional use, including meters, test strip, control solutions and urine test-strip for self-testing.

List of Products - See certificate

on the basis of our examination under the requirements of Council Directive 98/79/EC, Annex IV, the quality system was found to meet the requirements of 98/79/EC Annex IV.

For and on behalf of BSI, a Notified Body for the above Directive (Notified Body Number 2797):

Gary E Slack, Senior Vice President Medical Devices

First Issued: **2019-07-11**

Date: **2019-11-22**

Expiry Date: **2024-05-26**

...making excellence a habit.™

Page 1 of 17

Validity of the certificate is conditional on the quality system being maintained to the requirements of the Directive. For the placing on the market of devices covered by this certificate, an EC Design-Examination Certificate according to 98/79/EC Annex IV Section 4 is required and a letter releasing each batch according to Annex IV Section 6.
This certificate was issued electronically and is bound by the conditions of the contract.

Information and Contact: BSI, Bay Building, John M. Keynesplein 9, 1066 EP Amsterdam, The Netherlands Tel: +31 20 344 780
BSI Group The Netherlands B.V. registered in The Netherlands under 23264264.
A member of BSI Group of Companies.



EC Certificate - Full Quality Assurance

Supplementary Information to CE 711083

Issued To:

**Ascensia Diabetes Care Holdings AG
Peter Merian-Strasse 90
Basel
4052
Switzerland**

Number	Device Name	Intended purpose per IFU
Annex II List B products		
	CONTOUR PLUS blood glucose meter	<p>The CONTOUR PLUS blood glucose monitoring system (meter, test strips and control solution) is intended for self-testing by persons with diabetes and by health care professionals to monitor glucose concentrations in fresh capillary whole blood drawn from the fingertip or palm, arterial and venous whole blood or neonatal blood.</p> <p>It is for the quantitative measurement of glucose in whole blood from 0,6 mmol/L to 33,3 mmol/L (10 mg/dL to 600 mg/dL).</p> <p>It is intended for in vitro diagnostic use only.</p> <p>The CONTOUR PLUS blood glucose monitoring system may be used as an aid to monitor the effectiveness of an individual's personal blood glucose control program.</p> <p>The CONTOUR PLUS blood glucose monitoring system is not intended for the diagnosis of or screening for diabetes mellitus.</p>

First Issued: **2019-07-11**

Date: **2019-11-22**

Expiry Date: **2024-05-26**

...making excellence a habit.™

Page 8 of 17

Validity of this certificate is conditional on the quality system being maintained to the requirements of the Directive. For the placing on the market of CE marked devices covered by this certificate, an EC Design-Examination Certificate according to 90/269/EEC Annex IV Section 4 is required and a letter releasing each batch according to Annex IV Section 6. This certificate was issued electronically and is bound by the conditions of the contract.

Information and Contact: BSI, Bay Building, John M. Keynes Drive, 1000 EP Amsterdam, The Netherlands Tel: +31 20 345 6000
BSI Group The Netherlands B.V. registered in The Netherlands under 33264264.
A member of BSI Group of Companies.



Signature and handwritten text in Thai script.

EC Certificate - Full Quality Assurance

Supplementary Information to CE 711083

Issued To:

Ascensia Diabetes Care Holdings AG
Peter Merian-Strasse 90
Basel
4052
Switzerland

Number	Device Name	Intended purpose per IFU
Annex II List B products		
	CONTOUR NEXT blood glucose test strips	The test strips are intended for self-testing by persons with diabetes and by health care professionals to monitor glucose concentrations in whole blood samples. The Contour test strips may be used as an aid to monitor the effectiveness of an individual's personal blood glucose control program. The Contour test strips are not intended for the diagnosis of or screening for diabetes mellitus.
	CONTOUR PLUS blood glucose test strips	
	CONTOUR blood glucose test strips	
	CONTOUR TS blood glucose test strips	
	CONTOUR CARE Test Strips	

First Issued: **2019-07-11**

Date: **2019-11-22**

Expiry Date: **2024-05-26**

...making excellence a habit.™

Page 15 of 17

Validity of this certificate is conditional on the quality system being maintained to the requirements of the Directive. For the placing on the market of devices covered by this certificate, an EC Design-Examination Certificate according to 90/269/EEC Annex IV Section 4 is required and a test certificate for each batch according to Annex IV Section 6.
 This certificate was issued electronically and is bound by the conditions of the contract.

Information and Contact: BSI, 389 Chiswick Park, Uxbridge, Middlesex, UK. Tel: +44 (0)1895 969000
 BSI Group The Netherlands B.V. registered in The Netherlands under 33264254.
 A member of BSI Group of Companies.



Signature and Thai text: *วิวัฒน์*



By Royal Charter

EC Certificate - Full Quality Assurance

Supplementary Information to CE 711083

Issued To:

Ascensia Diabetes Care Holdings AG
Peter Merian-Strasse 90
Basel
4052
Switzerland

Number	Device Name	Intended purpose per IFU
Annex II List B products		
	CONTOUR NEXT controls	The control solutions are aqueous glucose solutions intended for self-testing by persons with diabetes and by health care professionals as a quality control check.
	CONTOUR PLUS controls	
	CONTOUR controls	
	CONTOUR TS controls	

First Issued: 2019-07-11

Date: 2019-11-22

Expiry Date: 2024-05-26

...making excellence a habit.™

Page 16 of 17

Validity of this certificate is conditional on the quality system being maintained to the requirements of the Directives. For the placing on the market of devices covered by this certificate, an EC Design-Examination Certificate according to 93/79/EC Annex IV Section 4 is required and a letter releasing each batch according to Annex IV Section 6. This certificate was issued electronically and is bound by the conditions of the contract.

Information and Contact: BSI, 389, Chiswick Uxbridge, Middlesex, U.K. Tel: +44 (0)1895 939900
BSI Group, The Netherlands filial, registered in The Netherlands under 33264294,
A member of BSI Group of Companies.





ใบรับแจ้งรายการละเอียดนำเข้าเครื่องมือแพทย์

ใบรับแจ้งรายการละเอียดที่ 65-2-2-1-0011813

ใบรับแจ้งรายการละเอียดฉบับนี้ให้ไว้แก่

บริษัท ไบโอดีนิเทค จำกัด

/ 3.4

ผู้จดทะเบียนสถานประกอบการนำเข้าเครื่องมือแพทย์ ใบจดทะเบียนที่ สน. 189/2553

เพื่อแสดงว่าเป็นผู้แจ้งรายการละเอียดนำเข้าเครื่องมือแพทย์ตามมาตรา ๑๙ แห่งพระราชบัญญัติเครื่องมือแพทย์ พ.ศ. ๒๕๕๑ และที่แก้ไขเพิ่มเติม สำหรับเครื่องมือแพทย์

คอนแทคท์ พลาสติก วัน บลัด กลูโคส มอนิเตอร์ริง ซิสเต็ม, คอนแทคท์ พลาสติก บลัด กลูโคส มอนิเตอร์ริง ซิสเต็ม, คอนแทคท์ พลาสติก บลัด กลูโคส เทสต์ สตรีปส์

Contour Plus ONE Blood Glucose Monitoring System, Contour Plus Blood Glucose Monitoring System, Contour Plus Blood Glucose Test Strips

รายละเอียดเครื่องมือแพทย์

ตามเอกสารแนบท้าย

ชื่อและที่ตั้งของสถานที่ผลิตเครื่องมือแพทย์

ตามเอกสารแนบท้าย

ณ สถานที่นำเข้าเครื่องมือแพทย์ชื่อ

บริษัท ไบโอดีนิเทค จำกัด

ตั้งอยู่เลขที่

18

ตรอก/ซอย

อุดมสุข 37

ถนน

สุขุมวิท 103

หมู่ที่

-

ตำบล/แขวง

บางจาก

อำเภอ/เขต

พระโขนง

จังหวัด

กรุงเทพมหานคร รหัสไปรษณีย์

10260

โทรศัพท์

0 2748 9333

โทรสาร

0 2748 9393

ใบรับแจ้งรายการละเอียดฉบับนี้ใช้ได้จนถึงวันที่ 31 ธันวาคม พ.ศ.

2569

และให้ใช้เฉพาะ

สถานที่ซึ่งระบุไว้ในใบรับแจ้งรายการละเอียดเท่านั้น

ออกให้ ณ วันที่

4

เดือน

สิงหาคม

พ.ศ.

2565



บุญ



(ลายมือชื่อ) สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา
(ตำแหน่ง) กระทรวงสาธารณสุข

ผู้อนุญาต

เอกสารแนบท้าย

ใบรับแจ้งรายการละเอียดที่ 65-2-2-1-0011813

รายละเอียดเครื่องมือแพทย์

Contour Plus ONE blood glucose monitoring system contains Contour Plus ONE Blood Glucose Meter, Lancing Device with AST Cap, 5 coloured Microlet lancets, User Guide, Quick Reference Guide, Carrying Case, Warranty Card, Logbook Contour Plus blood glucose monitoring system contains Contour Plus Blood Glucose Meter, Lancing Device with AST Cap, 5 coloured Microlet lancets, User Guide, Quick Reference Guide, Carrying Case, Warranty Card, Logbook Contour Plus Blood Glucose Test Strips contains strips for self-testing by people with diabetes and by health care professionals to monitor glucose concentrations in whole blood.

ชื่อและที่ตั้งของเจ้าของผลิตภัณฑ์

Ascensia Diabetes Care Holdings AG, 90 Peter Merian-Strasse, 4052 Basel, Switzerland

มีรายละเอียดรายการเครื่องมือแพทย์ หรืออุปกรณ์เสริม ดังนี้

NEWCODE	ชื่อผลิตภัณฑ์	identifier	บริษัทผู้ผลิต	อื่นๆ
65401203000003	Contour Plus ONE Blood Glucose Monitoring System	85076208	P.T. PHC INDONESIA (INDONESIA) Kawasan Industri MM2100 Blok D-1 Cikarang Barat Bekasi IDN 17520	Kit Contains Contour Plus ONE Blood Glucose Meter, Lancing Device with AST Cap, 5 coloured Microlet lancets, User Guide, Quick Reference Guide, Carrying Case, Warranty Card, Logbook
65401203000004	Contour Plus Blood Glucose Monitoring System	90001886	P.T. PHC INDONESIA (INDONESIA) Kawasan Industri MM2100 Blok D-1 Cikarang Barat Bekasi IDN 17520	Kit contains Contour Plus Blood Glucose Meter, Lancing Device with AST Cap, 5 coloured Microlet lancets, User Guide, Quick Reference Guide, Carrying Case, Warranty Card, Logbook
65401223000005	Contour Plus Blood Glucose Test Strips	90001889	PHC CORPORATION (JAPAN) 2131-1 Minamigata Toon Ehime JPN 791-0395	Contains strips for self-testing by people with diabetes and by health care professionals to monitor glucose concentrations in whole blood



ชานนท์
[Signature]