



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 11 января 2016 года № ФСЗ 2011/09600

На медицинское изделие

Линзы контактные мягкие для коррекции зрения Bausch + Lomb PureVision 2
(balafilcon A)

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

Общество с ограниченной ответственностью "ВАЛЕАНТ"

(ООО "ВАЛЕАНТ"), Россия, 115162, Москва, ул. Шаболовка, д. 31, стр. 5

Производитель

"Бауш энд Ломб Инкорпорейтед", США,

Bausch & Lomb Incorporated, 1400 North Goodman Street, Rochester, NY 14609, USA

Место производства медицинского изделия

1400 North Goodman Street, Rochester, NY 14609, USA

Номер регистрационного досье № РД-9688/50780 от 22.12.2015

Вид медицинского изделия 125610

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 2a

Код Общероссийского классификатора продукции для медицинского изделия 94 8870

приказом Росздравнадзора от 11 января 2016 года № 40
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения

М.А. Мурашко



0017039