



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

## РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 18 апреля 2011 года № ФСЗ 2011/09601

На медицинское изделие

**Линзы контактные мягкие Maxima: Maxima 38 FW, Maxima 55, Maxima 55 UV**

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

**"Максима Оптикс (ЮКей) Лимитед", Великобритания,  
Maxima Optics (UK) Limited, 3 Woodside Lane, London, N12 8 RB, Great Britain**

Производитель

**"Максима Оптикс (ЮКей) Лимитед", Великобритания,  
Maxima Optics (UK) Limited, 3 Woodside Lane, London, N12 8 RB, Great Britain**

Место производства медицинского изделия

**см. приложение**

Номер регистрационного досье № 6549 от 28.02.2011

Вид медицинского изделия -

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

Код Общероссийского классификатора продукции для медицинского изделия **94 8870**

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 18 апреля 2011 года № 2010-Пр/11  
и приказом от 25 февраля 2016 года № 1494 о замене  
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

**Руководитель Федеральной службы  
по надзору в сфере здравоохранения**



**М.А. Мурашко**

**0017524**

ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

**ПРИЛОЖЕНИЕ  
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ  
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 18 апреля 2011 года № ФСЗ 2011/09601

Лист 1

На медицинское изделие

**Линзы контактные мягкие Maxima: Maxima 38 FW, Maxima 55, Maxima 55 UV:**

Место производства:

1. CooperVision Manufacturing Ltd, South Point, Hamble, Southampton, S031 4RF, Great Britain.
2. CooperVision Inc., 711 North Road, Scottsville, NY, 14546, USA



Приказом от 25 февраля 2016 года № 1494 в замене допущено к обращению на территории Российской Федерации

Руководитель Федеральной службы  
по надзору в сфере здравоохранения



М.А. Мурашко

0017646