



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 08 июля 2016 года № РЗН 2016/4442

На медицинское изделие
Линзы контактные 1-DAY ACUVUE MOIST MULTIFOCAL

Настоящее регистрационное удостоверение выдано
Обществу с ограниченной ответственностью "Джонсон & Джонсон"
(ООО "Джонсон & Джонсон"), Россия,
121614, Москва, ул. Крылатская, д. 17, корп. 2

Производитель
"Джонсон & Джонсон Вижн Кеа, Инк.", США,
Johnson & Johnson Vision Care, Inc., 7500 Centurion Parkway, Jacksonville, Florida
32256, USA

Место производства медицинского изделия
см. приложение

Номер регистрационного досье № РД-9783/66155 от 29.12.2015

Вид медицинского изделия 103020

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 08 июля 2016 года № 6826
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

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



М.А. Мурашко

0014077

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 08 июля 2016 года

№ РЗН 2016/4442

Лист 1

На медицинское изделие

Линзы контактные 1-DAY ACUVUE MOIST MULTIFOCAL, варианты исполнения:

1. Линзы контактные 1-DAY ACUVUE MOIST MULTIFOCAL, 5 шт. в 1 упаковке.
2. Линзы контактные 1-DAY ACUVUE MOIST MULTIFOCAL, 30 шт. в 1 упаковке.
3. Линзы контактные 1-DAY ACUVUE MOIST MULTIFOCAL, 90 шт. в 1 упаковке.

Место производства:

1. Johnson & Johnson Vision Care, Inc., 7500 Centurion Parkway, Jacksonville, Florida 32256, USA.
2. Johnson & Johnson Vision Care (Ireland), the National Technology Park, Limerick, Ireland.

7

Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



М.А. Мурашко

0021766