



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 17 декабря 2009 года № ФСЗ 2009/05604

На медицинское изделие

Мягкие контактные линзы: ClearAll-day, Clear1-day

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

**"КЛИАРЛЭБ СГ ПТЕ. ЛТД", Сингапур,
CLEARLAB SG PTE. LTD, 139 Joo Seng Road, 368362, Singapore**

Производитель

**"КЛИАРЛЭБ СГ ПТЕ. ЛТД", Сингапур,
CLEARLAB SG PTE. LTD, 139 Joo Seng Road, 368362, Singapore**

Место производства медицинского изделия

CLEARLAB SG PTE. LTD, 139 Joo Seng Road, 368362, Singapore

Номер регистрационного досье № 74481 от 27.10.2009

Вид медицинского изделия -

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

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

приказом Росздравнадзора от 17 декабря 2009 года № 10329-Пр/09
и приказом от 12 августа 2016 года № 8298 о замене
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

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



М.А. Мурашко

0022464