



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ  
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**  
от 01 марта 2021 года № ФСЗ 2010/07036

На медицинское изделие  
**Линзы контактные мягкие**

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

Производитель  
"Клирлаб 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 № РД-39191/1751 от 01.02.2021

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

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической  
деятельности **32.50.41.110**

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 01 марта 2021 года № 1638  
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

**Заместитель руководителя Федеральной службы  
по надзору в сфере здравоохранения**



**Д.Ю. Павлюков**

**0054159**

ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

**ПРИЛОЖЕНИЕ**  
**К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ**  
**НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 01 марта 2021 года № ФСЗ 2010/07036

Лист 1

На медицинское изделие

**Линзы контактные мягкие:**

варианты исполнения:

- Maxima 55 Comfort +;

- Maxima 1-Day.



Заместитель руководителя Федеральной службы  
по надзору в сфере здравоохранения



Д.Ю. Павлюков

0080384