



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 31 декабря 2015 года № ФСЗ 2012/12952

На медицинское изделие

**Линзы контактные мягкие однодневные для коррекции зрения Bausch+Lomb®
Biotrue ONEday (nesofilcon 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

Bausch & Lomb Ireland, Unit 424/425 Contact Lens Division Industrial Estate, Cork
Road Waterford, Ireland

Номер регистрационного досье № РД-9694/50753 от 22.12.2015

Вид медицинского изделия 103020

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 2а

Код Общероссийского классификатора продукции для медицинского изделия 94 8870

приказом Росздравнадзора от 31 декабря 2015 года № 10016
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

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



М.А. Мурашко

0017041