



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**
от 05 августа 2020 года № РЗН 2020/11572

На медицинское изделие
Линзы контактные мягкие однодневные Bausch + Lomb Biotrue® ONEday
(nesofilcon A)

Настоящее регистрационное удостоверение выдано
"Бауш энд Ломб Инкорпорейтед", США,
Bausch & Lomb Incorporated, 1400 North Goodman Street, Rochester, NY 14609,
USA

Производитель
"Бауш энд Ломб Инкорпорейтед", США,
Bausch & Lomb Incorporated, 1400 North Goodman Street, Rochester, NY 14609,
USA

Место производства медицинского изделия
Bausch & Lomb Incorporated, Unit 424/425 Contact Lens Division Industrial Estate,
Cork Road Waterford, Ireland

Номер регистрационного досье № РД-31066/4200 от 29.01.2020

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 2a

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической
деятельности 32.50.41.110

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 05 августа 2020 года № 7054
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



А.В. Самойлова

0049823

ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 05 августа 2020 года № РЗН 2020/11572

Лист 1

На медицинское изделие

**Линзы контактные мягкие однодневные Bausch + Lomb Biotrue® ONEday
(nesofilcon A), варианты исполнения:**

1. Biotrue® ONEday for Astigmatism (для астигматизма).
2. Biotrue® ONEday for Presbyopia (для пресбиопии).



Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



А.В. Самойлова

0071828