



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 07 сентября 2016 года № РЗН 2016/4694

На медицинское изделие

Линза интраокулярная для задней камеры глаза псевдофакичная en Vista toric
(энВиста Торик) модель MX60T

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

см. приложение

Номер регистрационного досье № РД-10022/67470 от 21.01.2016

Вид медицинского изделия 161200

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 26

Код Общероссийского классификатора продукции для медицинского изделия 93 9818

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 07 сентября 2016 года № 9441
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения

М.А. Мурашко



0022743

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 07 сентября 2016 года № РЗН 2016/4694

Лист 1

На медицинское изделие

Линза интраокулярная для задней камеры глаза псевдофакичная en Vista toric
(энВиста Торик) модель МХ60Т

Место производства:

1. Bausch & Lomb Incorporated, 1400 North Goodman Street, Rochester, NY 14609, USA.
2. Bausch & Lomb Incorporated, 21 Park Place Blvd. North, Clearwater, FL 33759, USA.



Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения

М.А. Мурашко

0024049