



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 10 мая 2017 года № ФСЗ 2007/010007

На медицинское изделие

**Линзы интраокулярные асферические с улучшенной оптикой
Akreos Advanced Optics Aspheric Lens, Akreos AO Micro Incision Lens**

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-17380/87389 от 19.04.2017

Вид медицинского изделия 161200

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 3

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической
деятельности для медицинского изделия 32.50.21.121

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 10 мая 2017 года № 4466
допущено к обращению на территории Российской Федерации

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



Д.Ю. Павлюков

0032466

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 10 мая 2017 года

№ ФСЗ 2007/01000

Лист 1

На медицинское изделие

**Линзы интраокулярные асферические с улучшенной оптикой
Akreos Advanced Optics Aspheric Lens, Akreos AO Micro Incision Lens:**

Место производства:

1. Bausch & Lomb Incorporated, 21 Park Place Blvd. North, Clearwater, FL 33759, USA.
2. Cutting Edge Manufacturing SAS, 580 Rue Max Planck, 31670 Labège, France.

7



Заместитель руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения

Д.Ю. Павлюков

0035889