



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 13 июня 2018 года № РЗН 2018/7270

На медицинское изделие

Инструмент хирургический офтальмологический для имплантации
интраокулярных линз: Akreos Single Use Insertion Device
("Акреос Сингл Юз Инсершн Дивайс")

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-18253/24151 от 16.06.2017

Вид медицинского изделия 120460

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 2а

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической
деятельности 32.50.13.120

Настоящее регистрационное удостоверение выдано в 1 приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 13 июня 2018 года № 2018/7270-18/0001/2018
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения

М.А. Мурашко

0038792

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 13 июня 2018 года

№ РЗН 2018/7270

Лист 1

На медицинское изделие

Инструмент хирургический офтальмологический для имплантаций
интраокулярных линз: Akreos Single Use Insertion Device
("Акреос Сингл Юз Инсершн Дивайс");

Место производства:

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

7

Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



М.А. Мурашко

0043442