



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 01 апреля 2020 года № ФСЗ 2011/09600

На медицинское изделие
**Линзы контактные мягкие для коррекции зрения Bausch + Lomb PureVision 2
(balafilcon 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, 1400 North Goodman Street, Rochester, NY 14609, USA

Номер регистрационного досье № РД-31919/7998 от 17.03.2020

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 2а

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической
деятельности **32.50.41.110**

приказом Росздравнадзора от 01 апреля 2020 года № 2473
допущено к обращению на территории Российской Федерации
**Заместитель руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения**

Д.Ю. Павлюков

0046543