



**ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ
ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)**

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 13.06.2018 № 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

ООО "ВАЛЕАНТ"

Производитель

"Бауш энд Ломб, Инкорпорейтед"

Место производства медицинского изделия

США, Bausch & Lomb, Incorporated, 1400 North Goodman Street, Rochester, NY 14609,
USA

Номер регистрационного досье № РЗН 2018/7270

Вид медицинского изделия: 120460

Класс потенциального риска применения медицинского изделия: 2a

Код Общероссийского классификатора продукции для
медицинского изделия: 32.50.13.120

Приказом Росздравнадзора от 13.06.2018. № _____

Допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Руководитель Федеральной службы
По надзору в сфере здравоохранения
Ф.И.О

(печать)

подпись