



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

## РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 03 мая 2023 года № ФСЗ 2009/05172

На медицинское изделие

**Средство офтальмологическое СИСТЕЙН УЛЬТРА**

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

"Алкон Лабораториз Инк.", США,

Alcon Laboratories, Inc., 6201 South Freeway, Fort Worth, TX, 76134-2099, USA

Производитель

"Алкон Лабораториз Инк.", США,

Alcon Laboratories, Inc., 6201 South Freeway, Fort Worth, TX, 76134-2099, USA

Место производства медицинского изделия

Alcon Singapore Manufacturing Pte. Ltd., 19 Tuas South Avenue 14,

Tuas Biomedical Park II, Singapore 637313, Singapore

Номер регистрационного досье № РД-53335/97104 от 05.12.2022

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 3

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической  
деятельности 21.20.23.199

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 03 мая 2023 года № 2781  
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

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

**Д.Ю. Павлюков**



0071778

**ПРИЛОЖЕНИЕ  
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ  
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 03 мая 2023 года

№ ФСЗ 2009/05172

Лист 1

На медицинское изделие

**Средство офтальмологическое СИСТЕЙН УЛЬТРА,**

варианты исполнения:

1. Средство офтальмологическое СИСТЕЙН УЛЬТРА 3 мл.
2. Средство офтальмологическое СИСТЕЙН УЛЬТРА 15 мл.
3. Средство офтальмологическое СИСТЕЙН УЛЬТРА ПЛЮС 10 мл.

z

Заместитель руководителя Федеральной службы  
по надзору в сфере здравоохранения



Д.Ю. Павлюков

0122366