



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

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 01.04.2020 № ФСЗ 2011/09600

На медицинское изделие

Линзы контактные мягкие для коррекции зрения Bausch + Lomb PureVision 2 (balafilcon A)

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

ООО "Бауш Хелс"

Производитель

"Бауш энд Ломб Инкорпорейтед"

Место производства медицинского изделия

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

Номер регистрационного досье № ФСЗ 2011/09600

Вид медицинского изделия: 125610

Класс потенциального риска применения медицинского изделия: 2a

Код Общероссийского классификатора продукции для
медицинского изделия: 32.50.41.110

Приказом Росздравнадзора от 01.04.2020. № _____

Допущено к обращению на территории Российской Федерации.

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

(печать)

__подпись__