



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

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 28.12.2020 № ФСР 2009/04346

На медицинское изделие

Раствор универсальный для обработки мягких контактных линз по ТУ
21.20.23-013-29792921-2019

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

ЗАО "Оптимедсервис"

Производитель

ЗАО "Оптимедсервис"

Место производства медицинского изделия

450059, Россия, Республика Башкортостан, г. Стерлитамак, ул. 50 лет СССР, д. 8

Номер регистрационного досье № ФСР 2009/04346

Вид медицинского изделия: 200370

Класс потенциального риска применения медицинского изделия: 2б

Код Общероссийского классификатора продукции для
медицинского изделия: 21.20.23.199

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение

Приказом Росздравнадзора от 28.12.2020. № _____

Допущено к обращению на территории Российской Федерации.

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

(печать)

подпись

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

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 28.12.2020 № ФСР 2009/04346

Лист 2

На медицинское изделие

Раствор универсальный для обработки мягких контактных линз по ТУ
21.20.23-013-29792921-2019

в комплекте: - Флакон с раствором 60, 125 или 250 мл с дозатором - капельницей и
крышкой с контролем первого вскрытия - 1 шт;

- Этикетка самоклеящаяся для флакона с товарным знаком «Adria», «AirWay», «AirZone»,
«BioSoft», «ProActive» или «NNC» - 1 шт: - Инструкция по применению - 1 шт: - Упаковка
потребительская с товарным знаком «Adria», «AirWay», «AirZone», «BioSoft», «ProActive»
или «NNC» (при необходимости) - 1 шт.

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

(печать)

подпись