



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

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ  
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 31.12.2015 № ФСЗ 2012/12952

На медицинское изделие

Линзы контактные мягкие однодневные для коррекции зрения Bausch+Lomb® Biotrue ONEday (nesofilcon A)

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 № ФСЗ 2012/12952

Вид медицинского изделия: 103020

Класс потенциального риска применения медицинского изделия: 2a

Код Общероссийского классификатора продукции для  
медицинского изделия: 94 8870

Приказом Росздравнадзора от 31.12.2015. № \_\_\_\_\_

Допущено к обращению на территории Российской Федерации.

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

(печать)

\_подпись\_