



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ  
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 01 апреля 2020 года № ФСЗ 2011/09600

На медицинское изделие  
**Линзы контактные мягкие для коррекции зрения Bausch + Lomb PureVision 2  
(balafilcon A)**

Настоящее регистрационное удостоверение выдано  
**"Бауш энд Ломб Инкорпорейтед", США,  
Bausch & Lomb Incorporated, 1400 North Goodman Street, Rochester, NY 14609, USA**

Производитель  
**"Бауш энд Ломб Инкорпорейтед", США,  
Bausch & Lomb Incorporated, 1400 North Goodman Street, Rochester, NY 14609, USA**

Место производства медицинского изделия  
**Bausch & Lomb Incorporated, 1400 North Goodman Street, Rochester, NY 14609, USA**

Номер регистрационного досье № РД-31919/7998 от 17.03.2020

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 2а

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической  
деятельности 32.50.41.110

приказом Росздравнадзора от 01 апреля 2020 года № 2473  
допущено к обращению на территории Российской Федерации  
**Заместитель руководителя Федеральной службы  
по надзору в сфере здравоохранения**

**Д.Ю. Павлюков**

0046543