



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

## РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 02 марта 2017 года № ФСЗ 2010/07714

На медицинское изделие

**Линзы контактные ACUVUE® 2®, ACUVUE OASYS® with HydraLuxe™  
for ASTIGMATISM**

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

**Общество с ограниченной ответственностью "Джонсон & Джонсон"  
(ООО "Джонсон & Джонсон"), Россия, 121614, Москва, ул. Крылатская, д. 17,  
корп. 2**

Производитель

**"Джонсон & Джонсон Вижн Кеа, Инк.", США,  
Johnson & Johnson Vision Care, Inc., 7500 Centurion Parkway, Jacksonville,  
FL 32256, USA**

Место производства медицинского изделия

**см.приложение**

Номер регистрационного досье № РД-15727/79051 от 14.02.2017

Вид медицинского изделия 103040

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 2а

Код Общероссийского классификатора продукции для медицинского изделия 94 8870

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 02 марта 2017 года № 1599  
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

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



**Д.Ю. Павлюков**

**0022857**



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

**ПРИЛОЖЕНИЕ**  
**К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ**  
**НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 02 марта 2017 года

№ ФСЗ 2010/07714

Лист 1

На медицинское изделие

**Линзы контактные ACUVUE® 2®, ACUVUE OASYS® with HydraLuxe™  
for ASTIGMATISM:**

Место производства:

1. Johnson & Johnson Vision Care, Inc., 7500 Centurion Parkway, Jacksonville,  
Florida 32256, USA.

2. Johnson & Johnson Vision Care (Ireland), The National Technology Park. Limerick,  
Ireland.

Z

Заместитель руководителя Федеральной службы  
по надзору в сфере здравоохранения



Д.Ю. Павлюков

0033827





ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

## РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 28 февраля 2017 года № ФСЗ 2008/01309

На медицинское изделие

**Линзы контактные ACUVUE OASYS for Astigmatism with Hydraclear Plus**

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

**Общество с ограниченной ответственностью "Джонсон & Джонсон"**  
(ООО "Джонсон & Джонсон"), Россия, 121614, Москва, ул. Крылатская, д. 17,  
корп. 2

Производитель

**"Джонсон & Джонсон Вижн Кэр, Инк.", США,**  
**Johnson & Johnson Vision Care, Inc., 7500 Centurion Parkway, Jacksonville, Florida**  
**32256, USA**

Место производства медицинского изделия

**см.приложение**

Номер регистрационного досье № РД-15781/77324 от 15.02.2017

Вид медицинского изделия 103060

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 2а

Код Общероссийского классификатора продукции для медицинского изделия 94 8870

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 28 февраля 2017 года № 1480  
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

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



**Д.Ю. Павлюков**

**0022863**



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

**ПРИЛОЖЕНИЕ**  
**К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ**  
**НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 28 февраля 2017 года № ФСЗ 2008/01309

Лист 1

На медицинское изделие

**Линзы контактные ACUVUE OASYS for Astigmatism with Hydraclear Plus:**

Место производства:

1. Johnson & Johnson Vision Care, Inc., 7500 Centurion Parkway, Jacksonville, Florida 32256, USA.
2. Johnson & Johnson Vision Care (Ireland), The National Technology Park, Limerick, Ireland.

7

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



**Д.Ю. Павлюков**

0033839





ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ  
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ  
от 27 сентября 2017 года № ФСЗ 2009/03724**

На медицинское изделие

**Линзы контактные 1-DAY ACUVUE® TruEye® with HYDRACLEAR® 1**

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

**Общество с ограниченной ответственностью "Джонсон & Джонсон"  
(ООО "Джонсон & Джонсон"), Россия, 121614, Москва, ул. Крылатская,  
д. 17, корп. 2**

Производитель

**"Джонсон & Джонсон Вижн Кэр, Инк.", США,  
Johnson & Johnson Vision Care, Inc., 7500 Centurion Parkway, Jacksonville, Florida  
32256, USA**

Место производства медицинского изделия  
**см. приложение**

Номер регистрационного досье № РД-19333/45910 от 19.09.2017

Вид медицинского изделия 103020

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 2a

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической  
деятельности 32.50.41.110

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 27 сентября 2017 года № 8264  
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

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



**Д.Ю. Павлюков**

**0034857**



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

**ПРИЛОЖЕНИЕ  
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ  
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 27 сентября 2017 года № ФСЗ 2009/03724

Лист 1

На медицинское изделие

**Линзы контактные 1-DAY ACUVUE® TruEye® with HYDRACLEAR® 1:**

Место производства:

1. Johnson & Johnson Vision Care, Inc., 7500 Centurion Parkway, Jacksonville, Florida 32256, USA.

2. Johnson & Johnson Vision Care (Ireland), The National Technology Park, Limerick, Ireland.

Z

Заместитель руководителя Федеральной службы  
по надзору в сфере здравоохранения



Д.Ю. Павлюков

0040286





ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

## РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 06 апреля 2018 года № РЗН 2016/4406

На медицинское изделие

**Линзы контактные ACUVUE OASYS® with HydraLuxe™**

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

**Общество с ограниченной ответственностью "Джонсон & Джонсон"**

**(ООО "Джонсон & Джонсон"), Россия,**

**121614, Москва, ул. Крылатская, д. 17, корп. 2**

Производитель

**"Джонсон & Джонсон Вижн Кэр, Инк.", США,**

**Johnson & Johnson Vision Care, Inc., 7500 Centurion Parkway, Jacksonville, Florida  
32256, USA**

Место производства медицинского изделия

**см.приложение**

Номер регистрационного досье № РД-21494/77073 от 22.03.2018

Вид медицинского изделия **103020**

Класс потенциального риска применения медицинского изделия **2а**

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической  
деятельности **32.50.41.110**

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 06 апреля 2018 года № 2139  
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

**Руководитель Федеральной службы  
по надзору в сфере здравоохранения**



**М.А. Мурашко**

**0038062**



**ПРИЛОЖЕНИЕ  
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ  
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 06 апреля 2018 года № РЗН 2016/4406

Лист 1

На медицинское изделие

**Линзы контактные ACUVUE OASYS® with HydraLuxe™:**

1. Линзы контактные ACUVUE OASYS® with HydraLuxe™, 5 шт. в 1 упаковке.
2. Линзы контактные ACUVUE OASYS® with HydraLuxe™, 30 шт. в 1 упаковке.
3. Линзы контактные ACUVUE OASYS® with HydraLuxe™, 90 шт. в 1 упаковке.

Место производства:

1. Johnson & Johnson Vision Care, Inc., 7500 Centurion Parkway, Jacksonville, Florida, 32256, USA.
2. Johnson & Johnson Vision Care (Ireland), The National Technology Park, Limerick, Ireland.

7

Руководитель Федеральной службы  
по надзору в сфере здравоохранения



М.А. Мурашко

0045234





ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ  
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 08 июля 2016 года № РЗН 2016/4442

На медицинское изделие  
**Линзы контактные 1-DAY ACUVUE MOIST MULTIFOCAL**

Настоящее регистрационное удостоверение выдано  
**Общество с ограниченной ответственностью "Джонсон & Джонсон"**  
**(ООО "Джонсон & Джонсон"), Россия,**  
**121614, Москва, ул. Крылатская, д. 17, корп. 2**

Производитель  
**"Джонсон & Джонсон Вижн Кеа, Инк.", США,**  
**Johnson & Johnson Vision Care, Inc., 7500 Centurion Parkway, Jacksonville, Florida**  
**32256, USA**

Место производства медицинского изделия  
**см. приложение**

Номер регистрационного досье № РД-9783/66155 от 29.12.2015

Вид медицинского изделия 103020

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 2a

Код Общероссийского классификатора продукции для медицинского изделия 94 8870

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 08 июля 2016 года № 6826  
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

**Руководитель Федеральной службы  
по надзору в сфере здравоохранения**



**М.А. Мурашко**

**0014077**



**ПРИЛОЖЕНИЕ  
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ  
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 08 июля 2016 года

№ РЗН 2016/4442

Лист 1

На медицинское изделие

**Линзы контактные 1-DAY ACUVUE MOIST MULTIFOCAL, варианты  
исполнения:**

1. Линзы контактные 1-DAY ACUVUE MOIST MULTIFOCAL, 5 шт. в 1 упаковке.
2. Линзы контактные 1-DAY ACUVUE MOIST MULTIFOCAL, 30 шт. в 1 упаковке.
3. Линзы контактные 1-DAY ACUVUE MOIST MULTIFOCAL, 90 шт. в 1 упаковке.

Место производства:

1. Johnson & Johnson Vision Care, Inc., 7500 Centurion Parkway, Jacksonville, Florida 32256, USA.
2. Johnson & Johnson Vision Care (Ireland), the National Technology Park, Limerick, Ireland.

7

Руководитель Федеральной службы  
по надзору в сфере здравоохранения



М.А. Мурашко

0021766





ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

## РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 06 апреля 2018 года № ФСЗ 2010/07713

На медицинское изделие

Линзы контактные ACUVUE OASYS® with HYDRACLEAR® PLUS, 1 DAY  
ACUVUE® MOIST with LACREON®, ACUVUE® VITA™

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

Общество с ограниченной ответственностью "Джонсон & Джонсон"  
(ООО "Джонсон & Джонсон"), Россия,  
121614, Москва, ул. Крылатская, д. 17, корп. 2

Производитель

"Джонсон & Джонсон Вижн Кэр, Инк.", США,  
Johnson & Johnson Vision Care, Inc., 7500 Centurion Parkway, Jacksonville, Florida  
32256, USA

Место производства медицинского изделия  
см. приложение

Номер регистрационного досье № РД-21500/77077 от 22.03.2018

Вид медицинского изделия 103040

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 2a

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической  
деятельности 32.50.41.110

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 06 апреля 2018 года № 2146  
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Руководитель Федеральной службы  
по надзору в сфере здравоохранения



М.А. Мурашко

0038063



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

**ПРИЛОЖЕНИЕ  
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ  
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 06 апреля 2018 года № ФСЗ 2010/07713

Лист 1

На медицинское изделие

**Линзы контактные ACUVUE OASYS® with HYDRACLEAR® PLUS, 1 DAY  
ACUVUE® MOIST with LACREON®, ACUVUE® VITA™:**

Место производства:

1. Johnson & Johnson Vision Care, Inc., 7500 Centurion Parkway, Jacksonville, Florida 32256, USA.
2. Johnson & Johnson Vision Care (Ireland), The National Technology Park, Limerick, Ireland.

7

Руководитель Федеральной службы  
по надзору в сфере здравоохранения

  
М.А. Мурашко

0045235





ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

## РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 28 февраля 2017 года № ФСЗ 2010/07338

На медицинское изделие

**Линзы контактные 1 DAY ACUVUE MOIST for ASTIGMATISM**

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

**Общество с ограниченной ответственностью "Джонсон & Джонсон"**  
(ООО "Джонсон & Джонсон"), Россия, 121614, Москва, ул. Крылатская, д. 17,  
корп. 2

Производитель

**"Джонсон & Джонсон Вижн Кэр, Инк.", США,**  
**Johnson & Johnson Vision Care, Inc., 7500 Centurion Parkway, Jacksonville, Florida**  
**32256, USA**

Место производства медицинского изделия

**см.приложение**

Номер регистрационного досье № РД-15783/77326 от 15.02.2017

Вид медицинского изделия **103020**

Класс потенциального риска применения медицинского изделия **2a**

Код Общероссийского классификатора продукции для медицинского изделия **94 8870**

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 28 февраля 2017 года № 1492  
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

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



**Д.Ю. Павлюков**

**0022862**



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

**ПРИЛОЖЕНИЕ  
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ  
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 28 февраля 2017 года № ФСЗ 2010/07338

Лист 1

На медицинское изделие

**Линзы контактные 1 DAY ACUVUE MOIST for ASTIGMATISM:**

Место производства:

1. Johnson & Johnson Vision Care, Inc., 7500 Centurion Parkway, Jacksonville, Florida 32256, USA.
2. Johnson & Johnson Vision Care (Ireland), The National Technology Park, Limerick, Ireland.

Z

Заместитель руководителя Федеральной службы  
по надзору в сфере здравоохранения



Д.Ю. Павлюков

0033838





ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

## РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 06 апреля 2018 года № ФСЗ 2010/07446

На медицинское изделие  
**Линзы контактные 1-DAY ACUVUE® DEFINE® with LACREON®**

Настоящее регистрационное удостоверение выдано  
**Общество с ограниченной ответственностью "Джонсон & Джонсон"**  
(ООО "Джонсон & Джонсон"), Россия,  
121614, Москва, ул. Крылатская, д. 17, корп. 2

Производитель  
**"Джонсон & Джонсон Вижн Кэр, Инк.", США,**  
**Johnson & Johnson Vision Care, Inc., 7500 Centurion Parkway, Jacksonville, Florida**  
**32256, USA**

Место производства медицинского изделия  
**см.приложение**

Номер регистрационного досье № РД-21499/77075 от 22.03.2018

Вид медицинского изделия **103020**

Класс потенциального риска применения медицинского изделия **2a**

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической  
деятельности **32.50.41.110**

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 06 апреля 2018 года № 2148  
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

**Руководитель Федеральной службы  
по надзору в сфере здравоохранения**

**М.А. Мурашко**

**0038061**



**ПРИЛОЖЕНИЕ**  
**К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ**  
**НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 06 апреля 2018 года № ФСЗ 2010/07446

Лист 1

На медицинское изделие

**Линзы контактные 1-DAY ACUVUE® DEFINE® with LACREON®:**

1. 1-DAY ACUVUE® DEFINE® with LACREON® Natural Sparkle™.
2. 1-DAY ACUVUE® DEFINE® with LACREON® Natural Shimmer™.

Место производства:

1. Johnson & Johnson Vision Care, Inc., 7500 Centurion Parkway, Jacksonville, Florida 32256, USA.

2. Johnson & Johnson Vision Care (Ireland), The National Technology Park, Limerick, Ireland.

*7*

Руководитель Федеральной службы  
по надзору в сфере здравоохранения



*M.A. Murashko*

М.А. Мурашко

0045236