



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 31 декабря 2015 года № ФСЗ 2012/12952

На медицинское изделие

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

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

**Общество с ограниченной ответственностью "ВАЛЕАНТ" (ООО "ВАЛЕАНТ"),
Россия, 115162, Москва, ул. Шаболовка, д. 31, стр. 5**

Производитель

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

Место производства медицинского изделия

**Bausch & Lomb Ireland, Unit 424/425 Contact Lens Division Industrial Estate, Cork
Road Waterford, Ireland**

Номер регистрационного досье № РД-9694/50753 от 22.12.2015

Вид медицинского изделия 103020

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 2а

Код Общероссийского классификатора продукции для медицинского изделия 94 8870

приказом Росздравнадзора от 31 декабря 2015 года № 10016
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

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

М.А. Мурашко



0017041



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 29 марта 2016 года № ФСЗ 2011/10493

На медицинское изделие

**Линзы контактные мягкие, бесцветные и окрашенные, из полимакона: Optima
FW, SofLens Natural Colors**

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

Общество с ограниченной ответственностью "ВАЛЕАНТ"

(ООО "ВАЛЕАНТ"), Россия, 115162, Москва, ул. Шаболовка, д. 31, стр. 5

Производитель

"Бауш энд Ломб Инкорпорейтед", США,

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

Место производства медицинского изделия

см.приложение

Номер регистрационного досье № РД-10501/67471 от 10.03.2016

Вид медицинского изделия 103060

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 29 марта 2016 года № 2388
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

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



0017994

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 29 марта 2016 года № ФСЗ 2011/10493

Лист 1

На медицинское изделие

**Линзы контактные мягкие, бесцветные и окрашенные, из полимакона: Optima
FW, SofLens Natural Colors:**

Место производства:

1. Bausch & Lomb Incorporated, 1400 North Goodman Street, Rochester, NY 14609, USA.
2. Bausch & Lomb Ireland, Unit 424/425, Contact Lens Division, Industrial Estate, Cork Road, Waterford, Ireland.
3. B.L. Industria Otica Ltda., Rua Dona Alsira, 139, Porto Alegre RS, 91110-010, Brazil.

Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения


М.А. Мурашко

0018506



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 **2a**

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



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 01 апреля 2020 года № РЗН 2016/3720

На медицинское изделие

**Линзы контактные мягкие BAUSCH + LOMB ULTRA®
(самфилкон А (samfilcon 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-31917/8003 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 № 2500
допущено к обращению на территории Российской Федерации.
**Заместитель руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения**

Д.Ю. Павлюков

0046541