



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**
от 11 августа 2015 года № РЗН 2015/2932

На медицинское изделие
Линзы контактные мягкие

Настоящее регистрационное удостоверение выдано
**"КуперВижн Инк.", США,
CooperVision Inc., 6150 Stoneridge Mall Road, Suite 370, Pleasanton, CA 94588, USA**

Производитель
**"КуперВижн Мэньюфэкчуринг Лтд.", Великобритания,
CooperVision Manufacturing Ltd., Delta Park, Concorde Way, Segensworth North,
Fareham, Hampshire PO15 5RL, United Kingdom**

Место производства медицинского изделия
см.приложение

Номер регистрационного досье № РД-3564/44434 от 09.04.2014

Вид медицинского изделия -

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 11 августа 2015 года № 5575
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

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



М.А. Мурашко

0012246

ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 11 августа 2015 года № РЗН 2015/2932

Лист 1

На медицинское изделие

Линзы контактные мягкие:

1. MyDay daily disposable.
2. Biofinity XR.
3. Biofinity multifocal.
4. Proclear.
5. Proclear toric.
6. Proclear multifocal.
7. Biomedics 55 Evolution Asphere.

Место производства:

1. CooperVision Manufacturing Ltd., South Point, Hamble, Southampton, SO31 4RF, United Kingdom.
2. CooperVision Caribbean Corp., 500 Road 584, Lot 7, Amuelas Industrial Park, Juana Diaz, 00795, Puerto Rico.
3. CooperVision Inc., 711 North Road, Scottsville, New York, 14546, USA.

Z

Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



М.А. Мурашко

0011605