



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 15 мая 2020 года № ФСЗ 2012/12952

На медицинское изделие

**Линзы контактные мягкие однодневные для коррекции зрения Bausch+Lomb®
Biotrue ONEday (nesofilcon 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 Ireland, Unit 424/425 Contact Lens Division Industrial Estate,
Cork Road Waterford, Ireland**

Номер регистрационного досье № РД-32534/25745 от 22.04.2020

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

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

приказом Росздравнадзора от 15 мая 2020 года № 3938
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

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

Д.Ю. Павлюков

0048353