



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

**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