



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 08 августа 2022 года № РЗН 2022/17926

На медицинское изделие

Линзы контактные мягкие BAUSCH+LOMB ULTRA® (самфилкон А)
for Astigmatism (для астигматизма) и for Presbyopia (для пресбиопии)

Настоящее регистрационное удостоверение выдано
Общество с ограниченной ответственностью "Бауш Хелс"
(ООО "Бауш Хелс"), 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, Incorporated, 1400 North Goodman Street, Rochester,
NY 14609, USA

Номер регистрационного досье № РД-45747/73611 от 01.12.2021

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 2а

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической
деятельности 32.50.41.110

приказом Росздравнадзора от 08 августа 2022 года № 7312
допущено к обращению на территории Российской Федерации

Врио руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения


Д.В. Пархоменко

0073318