



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 15 апреля 2016 года № ФСЗ 2011/10610

На медицинское изделие

**Раствор многофункциональный для очистки, дезинфекции и хранения
контактных линз Опти-Фри® PureMoist с контейнером для хранения
контактных линз**

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

"Алкон Лабораториз, Инк.", США,

Alcon Laboratories Inc., 6201 South Freeway, Fort Worth, TX, 76134-2099, USA

Производитель

"Алкон Лабораториз, Инк.", США,

Alcon Laboratories Inc., 6201 South Freeway, Fort Worth, TX, 76134-2099, USA

Место производства медицинского изделия

6201 South Freeway, Fort Worth, TX, 76134-2099, USA

Номер регистрационного досье № РД-10862/16776 от 06.04.2016

Вид медицинского изделия 200370

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 2б

Код Общероссийского классификатора продукции для медицинского изделия 93 9800

приказом Росздравнадзора от 15 апреля 2016 года № 3146
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

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



М.А. Мурашко

0018154