



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**
от 05 августа 2020 года № РЗН 2020/11572

На медицинское изделие
**Линзы контактные мягкие однодневные 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 Incorporated, Unit 424/425 Contact Lens Division Industrial Estate,
Cork Road Waterford, Ireland**

Номер регистрационного досье № РД-31066/4200 от 29.01.2020

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 05 августа 2020 года № 7054
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

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



А.В. Самойлова

0049823

ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 05 августа 2020 года № РЗН 2020/11572

Лист 1

На медицинское изделие

**Линзы контактные мягкие однодневные Bausch + Lomb Biotrue® ONEday
(nesofilcon A), варианты исполнения:**

1. Biotrue® ONEday for Astigmatism (для астигматизма).
2. Biotrue® ONEday for Presbyopia (для пресбиопии).



Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



А.В. Самойлова

0071828