



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

## РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 14 декабря 2017 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, Texas, 76134-2099, USA

Производитель  
"Алкон Лабораториз Инк.", США,  
Alcon Laboratories, Inc., 6201 South Freeway, Fort Worth, Texas, 76134-2099, USA

Место производства медицинского изделия  
Alcon Laboratories, Inc., 6201 South Freeway, Fort Worth, Texas, 76134-2099, USA

Номер регистрационного досье № РД-20154/69356 от 04.12.2017

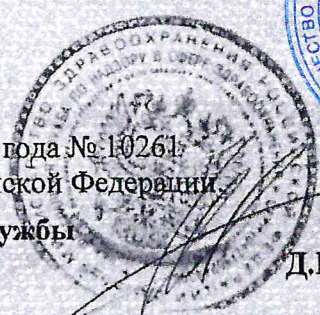
Вид медицинского изделия 200370

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 26

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической  
деятельности 21.20.23.199

приказом Росздравнадзора от 14 декабря 2017 года № 10261  
допущено к обращению на территории Российской Федерации

Заместитель руководителя Федеральной службы  
по надзору в сфере здравоохранения



Д.Ю. Павлюков

0038595