



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**
от 03 октября 2022 года № РЗН 2022/18423

На медицинское изделие

Раствор вязкоэластичный для хирургии катаракты: Eyefill® H.D.

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

"Валеант Мед Сп. З о.о.", Польша,

Valeant Med Sp. Z o.o., ul. Ryżowa 31, 02-495 Warszawa, POLAND

Производитель

"Валеант Мед Сп. З о.о.", Польша,

Valeant Med Sp. Z o.o., ul. Ryżowa 31, 02-495 Warszawa, POLAND

Место производства медицинского изделия

см. приложение

Номер регистрационного досье № РД-44193/53938 от 15.09.2021

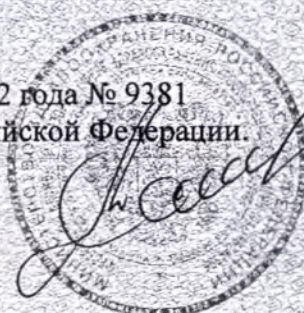
Класс потенциального риска применения медицинского изделия 26

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической
деятельности 32.50.13.122

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 03 октября 2022 года № 9381
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

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



А.В. Самойлова

0063073

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 03 октября 2022 года № РЗН 2022/18423

Лист 1

На медицинское изделие

**Раствор вискоэластичный для хирургии катаракты: Eyefill® H.D.,
в составе:**

1. Шприц с вискоэластичным раствором Eyefill® H.D. (объем раствора 2,5 мл) - 1 шт.
2. Канюля - 1 шт.
3. Инструкция по применению медицинского изделия - 1 шт.

Место производства:

1. CROMA-PHARMA GmbH, Industriezeile 6, 2100 Leobendorf, Austria.
2. Sterimedix Ltd, Thornhill Road, North Moons Moat, Redditch, Worcestershire, B98 9ND, United Kingdom.

✓

Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



А.В. Самойлова

0107124