



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 03 марта 2023 года № РЗН 2023/19720

На медицинское изделие

Растворы вязкоэластичные для хирургии катаракты: Eyefill® S.C., Eyefill® D.C., Eyefill® C. Cohesive

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-46602/78105 от 29.12.2021

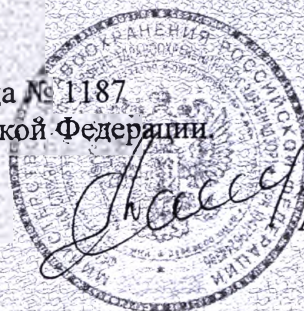
Класс потенциального риска применения медицинского изделия 26

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической деятельности 32.50.13.120

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 03 марта 2023 года № 1187
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

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



А.В. Самойлова

0070663

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 03 марта 2023 года

№ РЗН 2023/19720

Лист 1

На медицинское изделие

Растворы вязкоэластичные для хирургии катаракты: Eyefill® S.C., Eyefill® D.C., Eyefill® C. Cohesive, варианты исполнения:

1. Раствор вязкоэластичный для хирургии катаракты: Eyefill® S.C., в составе:

- раствор вязкоэластичный для хирургии катаракты Eyefill® S.C. 0,9 мл в шприце - 1 шт.;

- инструкция по применению - 1 шт.;

- канюля - 1 шт.;

- стикеры для прослеживания раствора (расположены на упаковке) - 4 шт.

2. Раствор вязкоэластичный для хирургии катаракты: Eyefill® D.C., в составе:

- раствор вязкоэластичный для хирургии катаракты Eyefill® D.C. 1 мл в шприце - 1 шт.;

- инструкция по применению - 1 шт.;

- канюля - 1 шт.;

- стикеры для прослеживания раствора (расположены на упаковке) - 4 шт.

3. Раствор вязкоэластичный для хирургии катаракты: Eyefill® C. Cohesive, в составе:

- раствор вязкоэластичный для хирургии катаракты Eyefill® C. Cohesive 1 мл в шприце - 1 шт.;

- инструкция по применению - 1 шт.;

- канюля - 1 шт.;

- стикеры для прослеживания раствора (расположены на упаковке) - 4 шт.

Место производства:

1. Sterimedix Ltd., Thornhill Road, North Moons Moat, Redditch, Worcestershire B98 9ND, UNITED KINGDOM.

2. CROMA-PHARMA GmbH, Industriezeile 6, 2100 Leobendorf, AUSTRIA.

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



А.В. Самойлова

0116699