



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 22 апреля 2022 года № РЗН 2022/16975

На медицинское изделие

Раствор многоцелевой Visimi для ухода за мягкими контактными линзами

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

Общество с ограниченной ответственностью "Оазис"

(ООО "Оазис"), Россия,

111024, Москва, 1-я ул. Энтузиастов, д. 3, этаж 2, помещ. III-ком. 2

Производитель

"ДжейКей Ко., Лтд", Республика Корея,

JK Co., Ltd, 29, Cheomdanventure-ro 108beon-gil, Buk-gu,

Gwangju, Republic of Korea

Место производства медицинского изделия

JK Co., Ltd, 29, Cheomdanventure-ro 108beon-gil, Buk-gu,

Gwangju, Republic of Korea

Номер регистрационного досье № РД-45664/82736 от 29.11.2021

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 26

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической деятельности 21.20.23.199

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 22 апреля 2022 года № 3266

допущено к обращению на территории Российской Федерации.

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

А.В. Самойлова

0060397

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 22 апреля 2022 года № РЗН 2022/16975

Лист 1

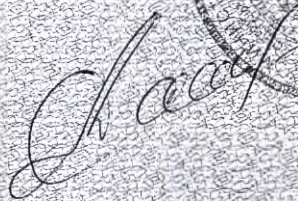
На медицинское изделие

Раствор многоцелевой Visimi для ухода за мягкими контактными линзами, в составе:

1. Раствор многоцелевой Visimi для ухода за мягкими контактными линзами во флаконе объемом: 350 мл, 150 мл, 80 мл.
2. Контейнер для линз (при необходимости).

2

Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



А.В. Самойлова

0100634