



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 27 июня 2022 года № ФСЗ 2009/03781

На медицинское изделие

Раствор универсальный многофункциональный Maxima для всех типов мягких контактных линз во флаконах, объемом: 100 мл, 250 мл, 360 мл, - с контейнером для хранения контактных линз и без контейнера

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

"Максима Оптикс (ЮКей) Лимитед", Великобритания,
Maxima Optics (UK) Limited, 3 Woodside Lane, London, N12 8RB, Great Britain

Производитель

"ОТЭ ФАРМА СОЛ Б.В.", Нидерланды,
OTE PHARMA SOL B.V., Vluchtoord 38, 5406 XP, Uden, Netherlands

Место производства медицинского изделия

OTE PHARMA SOL B.V., Vluchtoord 38, 5406 XP, Uden, Netherlands

Номер регистрационного досье № РД-46044/87339 от 14.12.2021

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 2a

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической деятельности 21.20.23.199

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 27 июня 2022 года № 5629
допущено к обращению на территории Российской Федерации.
Заместитель руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения

Д.Ю. Павлюков

0066305

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 27 июня 2022 года № ФСЗ 2009/03781

Лист 1

На медицинское изделие

Раствор универсальный многофункциональный Maxima для всех типов мягких контактных линз во флаконах, объемом: 100 мл, 250 мл, 360 мл, - с контейнером для хранения контактных линз и без контейнера, в составе:

1. Флакон с раствором универсальным многофункциональным Maxima.
2. Контейнер для хранения контактных линз (при необходимости).
3. Инструкция по использованию.

7

Заместитель руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения

Д.Ю. Павлюков

0102199