



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 03 февраля 2023 года № РЗН 2023/19487

На медицинское изделие

Набор офтальмологический для катарактальной хирургии

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

"Каттинг Эдж САС", Франция,

Cutting Edge SAS, 770, Rue Alfred Nobel, Immeuble Le Nobel, 34000 Montpellier, France

Производитель

"Каттинг Эдж САС", Франция,

Cutting Edge SAS, 770, Rue Alfred Nobel, Immeuble Le Nobel, 34000 Montpellier, France

Место производства медицинского изделия

Cutting Edge Manufacturing SAS, 580 rue Max Planck, 31670 Labège, France

Номер регистрационного досье № РД-47948/92059 от 22.02.2022

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 26

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической деятельности 32.50.22.190

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 03 февраля 2023 года № 571
допущено к обращению на территории Российской Федерации
**Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения**



А.В. Самойлова

0070119

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 03 февраля 2023 года № РЗН 2023/19487

Лист 1

На медицинское изделие

Набор офтальмологический для катарактальной хирургии,
в вариантах исполнения:

1. LUXGOOD™, в составе:

1.1. Линза интраокулярная LUXGOOD™ YELLOW.

1.2. Система поставки для имплантации интраокулярных линз
(Ассижест Про одноразовая).

1.3. Инструкция по применению.

2. LUXSMART™, в составе:

2.1. Линза интраокулярная LUXSMART™ YELLOW.

2.2. Система поставки для имплантации интраокулярных линз
(Ассижест Про одноразовая).

2.3. Инструкция по применению.

7

Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



А.В. Самойлова

0113599