



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 29 августа 2022 года № ФСЗ 2008/01680

На медицинское изделие

Устройство (инжектор) для имплантации интраокулярных линз Монарх

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

"Алкон Лабораториз, Инк.", США,

Alcon Laboratories, Inc., 6201 South Freeway, Fort Worth, Texas 76134-2099, USA

Производитель

"Алкон Лабораториз, Инк.", США,

Alcon Laboratories, Inc., 6201 South Freeway, Fort Worth, Texas 76134-2099, USA

Место производства медицинского изделия

Alcon Research, LLC, 714 Columbia Avenue, Sinking Spring, PA 19608, USA

Номер регистрационного досье № РД-49372/98873 от 14.04.2022

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 1

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической
деятельности 32.50.13.121

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе



приказом Росздравнадзора от 29 августа 2022 года № 8059

допущено к обращению на территории Российской Федерации

**Заместитель руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения**

Д.Ю. Павлюков

0059998

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 29 августа 2022 года № ФСЗ 2008/01680

Лист 1

На медицинское изделие

Устройство (инжектор) для имплантации интраокулярных линз Монарх,
варианты исполнения:

1. Устройство (инжектор) для имплантации интраокулярных линз Монарх III (Monarch III).
2. Устройство (инжектор) для имплантации интраокулярных линз Клареон Монарх IV (Clareon Monarch IV).



Заместитель руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



Д.Ю. Павлюков

0103948