



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 30 декабря 2022 года № ФСР 2011/12623

На медицинское изделие

**Линзы интраокулярные гибкие акриловые заднекамерные моноблочные
корректирующие - ИОЛ 25 UV «Оптимед» по ТУ 32.50.22-011-29792921-2020**

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

Закрытое акционерное общество "Оптимедсервис"

(ЗАО "Оптимедсервис"), Россия,

453128, Республика Башкортостан, г. Стерлитамак, ул. Худайбердина, д. 145

Производитель

Закрытое акционерное общество "Оптимедсервис"

(ЗАО "Оптимедсервис"), Россия,

453128, Республика Башкортостан, г. Стерлитамак, ул. Худайбердина, д. 145

Место производства медицинского изделия

ЗАО "Оптимедсервис", Россия, 453102, Республика Башкортостан,

г. Стерлитамак, ул. Воинов-интернационалистов д. 17

Номер регистрационного досье № РД-53330/97189 от 05.12.2022

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 3

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической
деятельности 32.50.22.190

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 30 декабря 2022 года № 12424
допущено к обращению на территории Российской Федерации

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

Д.Ю. Павлюков

0068799

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 30 декабря 2022 года № ФСР 2011/12623

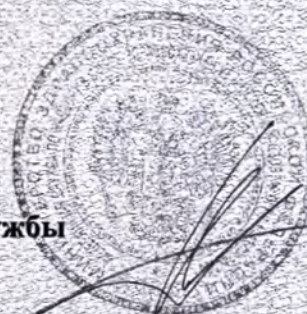
Лист 1

На медицинское изделие

**Линзы интраокулярные гибкие акриловые заднекамерные моноблочные
корректирующие - ИОЛ 25 UV «Оптимед» по ТУ 32.50.22-011-29792921-2020:**

1. ИОЛ производства фирмы O&O mdc., Италия, Lifeline Medical Devices Pvt.Ltd., Индия - не более 1 шт.
2. Инструкция по применению - 1 шт.
3. Специальный контейнер с держателем для линз, O&O mdc., Италия, Lifeline Medical Devices Pvt.Ltd., - не более 1 шт. (при необходимости).
4. Инжектор производства фирмы O&O mdc., Италия, Lifeline Medical Devices Pvt.Ltd., Индия - не более 10 шт. (при необходимости).
5. Картридж, внутр. диаметр 1,8 - 2,0 мм, наружи, диаметр 2,2 - 2,4 мм, производства фирмы O&O mdc., Италия, Lifeline Medical Devices Pvt.Ltd., Индия - не более 10 шт. (при необходимости).
6. Картридж, внутр. диаметр 1,5 - 1,7 мм, наружн. диаметр 1,8 - 2,0 мм, производства фирмы O&O mdc., Италия, Lifeline Medical Devices Pvt.Ltd., Индия - не более 10 шт. (при необходимости).
7. Картридж, внутр. диаметр 1,45 мм, наружн. диаметр 1,7 мм., производства фирмы O&O mdc., Италия, Lifeline Medical Devices Pvt.Ltd., Индия - не более 10 шт. (при необходимости).
8. Силиконовый стоппер производства фирмы O&O mdc., Италия, Lifeline Medical Devices Pvt.Ltd., Индия - не более 10 шт. (при необходимости).
9. Предварительно загруженная система для введения ИОЛ производства фирмы O&O mdc., Италия, Lifeline Medical Devices Pvt.Ltd., Индия - не более 1 шт. (при необходимости).

Заместитель руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



Д.Ю. Павлюков

0116332