



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 10 февраля 2023 года № ФСЗ 2010/07338

На медицинское изделие

Линзы контактные 1-DAY ACUVUE® MOIST for ASTIGMATISM with LACREON®

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

Общество с ограниченной ответственностью "Джонсон & Джонсон"

(ООО "Джонсон & Джонсон"), Россия,

121614, Москва, ул. Крылатская, д. 17, к. 2

Производитель

"Джонсон & Джонсон Вижн Кэр, Инк.", США,

Johnson & Johnson Vision Care, Inc., 7500 Centurion Parkway, Jacksonville, Florida 32256, USA

Место производства медицинского изделия

см.приложение

Номер регистрационного досье № **РД-53765/103102 от 23.12.2022**

Класс потенциального риска применения медицинского изделия **2a**

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической деятельности **32.50.41.110**

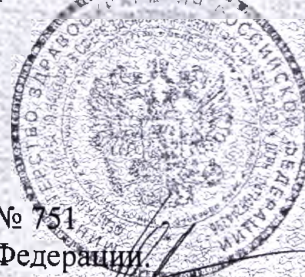
Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 10 февраля 2023 года № 751

допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Заместитель руководителя Федеральной службы

по надзору в сфере здравоохранения



Д.Ю. Павлюков

0070055

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 10 февраля 2023 года № ФСЗ 2010/07338

Лист 1

На медицинское изделие

**Линзы контактные 1-DAY ACUVUE® MOIST for ASTIGMATISM with
LACREON®:**

Место производства:

1. Johnson & Johnson Vision Care, Inc., 7500 Centurion Parkway, Jacksonville, Florida
32256, USA.

2. Johnson & Johnson Vision Care Ireland UC, formerly Johnson & Johnson Vision Care
(Ireland), The National Technology Park, Limerick, V94 N732, Ireland.



Заместитель руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



Д.Ю. Павлюков

0113812