



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 11 апреля 2023 года № ФСЗ 2009/03724

На медицинское изделие

Линзы контактные 1-DAY ACUVUE® TruEye® with HYDRACLEAR® 1

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

Обществу 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-53760/103127 от 23.12.2022

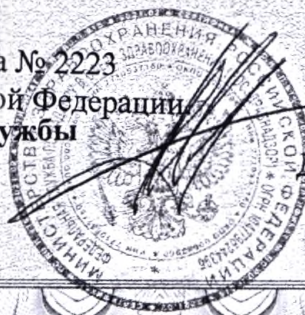
Класс потенциального риска применения медицинского изделия **2a**

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

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 11 апреля 2023 года № 2223
допущено к обращению на территории Российской Федерации

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



Д.Ю. Павлюков

0071268

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 11 апреля 2023 года № ФСЗ 2009/03724

Лист 1

На медицинское изделие

Линзы контактные 1-DAY ACUVUE® TruEye® with HYDRACLEAR® 1:

Место производства:

1. Johnson & Johnson Vision Care, Inc., 7500 Centurion Parkway, Jacksonville, Florida 32256, USA.
2. Johnson & Johnson Vision Care Ireland UC, The National Technology Park, Limerick, V94 N732, Ireland.

z

Заместитель руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



Д.Ю. Павлюков

0117886