



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 06 октября 2023 года № РЗН 2019/8911

На медицинское изделие

Линза интраокулярная акриловая торическая однокомпонентная TECNIS®

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 Серджикал Вижн, Инк.", США,

**Johnson & Johnson Surgical Vision, Inc., 31 Technology Drive, Suite 200, Irvine, CA
92618, USA**

Место производства медицинского изделия

см.приложение

Номер регистрационного досье № РД-58097/63935 от 26.09.2023

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 26

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической
деятельности 32.50.22.181

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 06 октября 2023 года № 6896
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

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



Д.Ю. Павлюков

0067672

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 06 октября 2023 года № РЗН 2019/8911

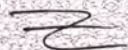
Лист 1

На медицинское изделие

Линза интраокулярная акриловая торическая однокомпонентная TECNIS®,
следующих моделей: ZCT 375, ZCT 450, ZCT 525, ZCT 600, ZCT 700, ZCT 800.

Место производства:

1. AMO Groningen B.V., Van Swietenlaan 5, 9728 NX Groningen, The Netherlands.
2. AMO Puerto Rico Manufacturing, Inc., Road 402 N, Industrial Park Anasco, 00610, Puerto Rico.



Заместитель руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



Д.Ю. Павлюков

0128636