



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 06 октября 2023 года № РЗН 2019/9500

На медицинское изделие

Линза интраокулярная акриловая однокомпонентная

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-58099/63918 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 № 6892
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

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



Д.Ю. Павлюков

0067674

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 06 октября 2023 года № РЗН 2019/9500

Лист 1

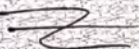
На медицинское изделие

Линза интраокулярная акриловая однокомпонентная, в вариантах исполнения:

1. Линза интраокулярная акриловая однокомпонентная TECNIS® OptiBlue ZCB00V.
2. Линза интраокулярная акриловая однокомпонентная Sensar AAB00.

Место производства:

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



Заместитель руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



Д.Ю. Павлюков

0128634