



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 16 октября 2023 года № ФСЗ 2009/03934

На медицинское изделие

Материал офтальмологический для временного замещения стекловидного тела глаза человека: эндотампонада OXANE Hd, с устройством для введения

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

"Бауш энд Ломб Инкорпорейтед", США,

Bausch & Lomb Incorporated, 1400 North Goodman Street, Rochester, NY 14609, USA

Производитель

"Бауш энд Ломб Инкорпорейтед", США,

Bausch & Lomb Incorporated, 1400 North Goodman Street, Rochester, NY 14609, USA

Место производства медицинского изделия

Pharmpur GmbH, Messerschmitttring 33, 86343 Königsbrunn, Germany

Номер регистрационного досье № РД-58210/73613 от 04.10.2023

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 26

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической деятельности 32.50.13.122

приказом Росздравнадзора от 16 октября 2023 года № 7147,
допущено к обращению на территории Российской Федерации

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



Д.Ю. Павлюков

0073791