



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 04 декабря 2023 года № ФСЗ 2012/13526

На медицинское изделие

Средство офтальмологическое Систейн Ультра без консервантов

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

"Алкон Лабораториз, Инк.", США,

Alcon Laboratories, Inc., 6201 South Freeway, Fort Worth, TX 76134-2099, USA

Производитель

"Алкон Лабораториз, Инк.", США,

Alcon Laboratories, Inc., 6201 South Freeway, Fort Worth, TX 76134-2099, USA

Место производства медицинского изделия

см. приложение

Номер регистрационного досье № РД-59141/88251 от 23.11.2023

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

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической деятельности **21.20.23.199**

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 04 декабря 2023 года № 8745
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

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

Д.Ю. Павлюков

0074616

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 04 декабря 2023 года № ФСЗ 2012/13526

Лист 1

На медицинское изделие

Средство офтальмологическое Систейн Ультра без консервантов,
варианты исполнения:

1. Средство офтальмологическое Систейн Ультра без консервантов.
2. Средство офтальмологическое Систейн Ультра Плюс без консервантов.

Место производства:

1. Alcon Research, LLC, 6201 South Freeway, Fort Worth, TX 76134-2099, USA.
2. Alcon Singapore Manufacturing Pte. Ltd., 19 Tuas South Avenue 14, Singapore 637313, Singapore.

Σ

Заместитель руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



Д.Ю. Павлюков

0132535