



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 12 июля 2024 года № ФСЗ 2011/09103

На медицинское изделие

Линзы контактные мягкие плановой замены SofLens® 59 (хилафилкон Б)

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

**Bausch & Lomb Ireland, Unit 424/425, Contact Lens Division, Industrial Estate,
Cork Road, Waterford, Ireland**

Номер регистрационного досье № РД-61105/109019 от 28.02.2024

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 12 июля 2024 года № 4034

допущено к обращению на территории Российской Федерации

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



Д.Ю. Павлюков

0077200

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 12 июля 2024 года

№ ФСЗ 2011/09103

Лист 1

На медицинское изделие

Линзы контактные мягкие плановой замены SofLens® 59 (хилафилкон Б),
в вариантах исполнения:

Базовая кривизна 8,6 мм; диаметр 14,20 мм, оптическая сила линзы от - 9,00 дптр до + 6,00 дптр:

- от - 0,25 дптр до - 6,50 дптр с шагом 0,25 дптр;
- от - 7,00 дптр до - 9,00 дптр с шагом 0,50 дптр;
- от + 0,25 дптр до + 6,00 дптр с шагом 0,25 дптр: блистер - 6 шт./уп.;

Инструкция по применению - 1 шт. (на партию).

Заместитель руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



Д.Ю. Павлюков

0143121