



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**
от 12 июля 2024 года № ФСЗ 2011/09915

На медицинское изделие
Вископротектор "OCUSOAT®"

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
Lifecore Biomedical, LLC, 3515 Lyman Boulevard, Chaska, MN 55318, USA

Номер регистрационного досье № РД-60597/108628 от 02.02.2024

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 26

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической
деятельности 32.50.13.122

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 12 июля 2024 года № 4032
допущено к обращению на территории Российской Федерации

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



Д.Ю. Павлюков

0076401

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 12 июля 2024 года

№ ФСЗ 2011/09915

Лист 1

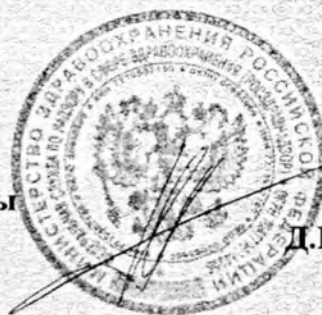
На медицинское изделие

Вископротектор "OCUSOAT®", в составе:

1. «OCUSOAT®» (2% гидроксипропилметилцеллюлоза), 2 мл, в шприце с коннектором типа Луер Лок, без иглы - 1 шт.
2. канюля, 25G - 1 шт.
3. удерживающий зажим - 1 шт.
4. стикер для прослеживания - 5 шт.
5. инструкция по применению - 1 шт.

2

Заместитель руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



Д.Ю. Павлюков

0143122