



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 18 марта 2024 года № ФСЗ 2008/01267

На медицинское изделие

**Материал вискоэластичный "ПРОВИСК®" (PROVISC®) в одноразовых
стеклянных шприцах**

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-61300/109169 от 06.03.2024

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 18 марта 2024 года № 1412
допущено к обращению на территории Российской Федерации

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

Д.Ю. Павлюков

0075888



**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 18 марта 2024 года № ФСЗ 2008/01267

Лист 1

На медицинское изделие

**Материал вискоэластичный "ПРОВИСК®" (PROVISC®) в одноразовых
стеклянных шприцах:**

Место производства:

1. S.A. Alcon-Couvreur N.V., Rijksweg 14, 2870 Puurs, Belgium.
2. Alcon Research, LLC, 6201 South Freeway, Fort Worth, TX 76134-2099, USA.
3. Lifecore Biomedical, LLC, 3515 Lyman Boulevard, Chaska, MN 55318, USA.

7

Заместитель руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



Д.Ю. Павлюков

0137189