



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 18 марта 2024 года № ФСЗ 2011/09163

На медицинское изделие
Раствор офтальмологический вязкоэластичный ДисКоВиск® (DisCoVisc®)
в одноразовых 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-61298/109173 от 06.03.2024

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 3

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической
деятельности **32.50.13.129**

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 18 марта 2024 года № 1377
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

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



Д.Ю. Павлюков

0075887

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 18 марта 2024 года № ФСЗ 2011/09163

Лист 1

На медицинское изделие

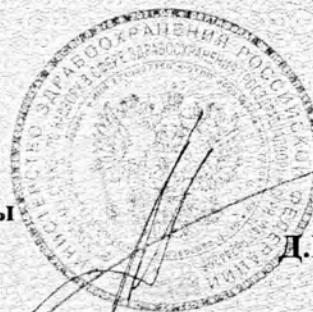
**Раствор офтальмологический вязкоэластичный ДисКоВиск® (DisCoVisc®)
в одноразовых шприцах:**

Место производства:

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

7

Заместитель руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



Д.Ю. Павлюков

0137188