



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 18 марта 2024 года № ФСЗ 2009/05022

На медицинское изделие
Система вискоэластическая "ДуоВиск®"

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-61297/109180 от 06.03.2024

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 3

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 № 1378
допущено к обращению на территории Российской Федерации
Заместитель руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



Д.Ю. Павлюков

0075885

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 18 марта 2024 года № ФСЗ 2009/05022

Лист 1

На медицинское изделие

Система вискоэластическая "ДуоВиск®":

Место производства:

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

Handwritten mark resembling the letter 'M' or a stylized signature.

Заместитель руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



Д.Ю. Павлюков

0137187