



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 18 марта 2024 года № ФСЗ 2008/03287

На медицинское изделие

Головка одноразовая к микроккератомам серии Evolution: One Use Plus, CB Single Use, M2 Single Use, Epi-K

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

"МОРИЯ С.А.", Франция,

MORIA S.A., 27 Rue du Pied de Fourche, 03160 Bourbon l'Archambault, France

Производитель

"МОРИЯ С.А.", Франция,

MORIA S.A., 27 Rue du Pied de Fourche, 03160 Bourbon l'Archambault, France

Место производства медицинского изделия

MORIA S.A., 27 Rue du Pied de Fourche, 03160 Bourbon l'Archambault, France

Номер регистрационного досье № РД-61396/109979 от 13.03.2024

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 26

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической
деятельности 32.50.13.131

приказом Росздравнадзора от 18 марта 2024 года № 1406
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Заместитель руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



Д.Ю. Павлюков

0078202