



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 18 марта 2024 года № ФСЗ 2008/02452

На медицинское изделие

Инструменты к микроккератомам серии Evolution: лезвия ONE, CB, M2, головки One Use, CB Single Use, M2 Single Use для хирургической офтальмологии

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-61401/109989 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 № 1411
допущено к обращению на территории Российской Федерации

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



Д.Ю. Павлюков

0078205