



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 19 февраля 2024 года № РЗН 2022/19210

На медицинское изделие

**Аспирационная трубка стерильная одноразовая для микрокератома
Evolution 3E**

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-60599/109984 от 02.02.2024

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 2a

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической
деятельности 22.21.29.120

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 19 февраля 2024 года № 819
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

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



Д.Ю. Павлюков

0075727

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 19 февраля 2024 года

№ РЗН 2022/19210

Лист 1

На медицинское изделие

Аспирационная трубка стерильная одноразовая для микрокератома Evolution 3E,
в составе:

I. Аспирационная трубка стерильная одноразовая для микрокератома Evolution 3E – 10
шт./уп.

II. Эксплуатационная документация:

I. Инструкция по применению.



Заместитель руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



Д.Ю. Павлюков

0135256