



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 19 апреля 2024 года № РЗН 2020/11572

На медицинское изделие

**Линзы контактные мягкие однодневные Bausch + Lomb Biotrue® ONEday
(nesofilcon A)**

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

**"Бауш энд Ломб Инкорпорейтед", США,
Bausch & Lomb Incorporated, 1400 North Goodman Street, Rochester, NY 14609,
USA**

Производитель

**"Бауш энд Ломб Инкорпорейтед", США,
Bausch & Lomb Incorporated, 1400 North Goodman Street, Rochester, NY 14609,
USA**

Место производства медицинского изделия

**Bausch and Lomb Ireland, Unit 424/425 Contact Lens Division Industrial Estate,
Cork Road Waterford, Ireland**

Номер регистрационного досье № РД-62340/110864 от 16.04.2024

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 2а

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической
деятельности 32.50.41.110

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 19 апреля 2024 года № 2236
допущено к обращению на территории Российской Федерации
**Заместитель руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения**



Д.Ю. Павлюков

0075464

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 19 апреля 2024 года

№ РЗН 2020/11572

Лист 1

На медицинское изделие

**Линзы контактные мягкие однодневные Bausch + Lomb Biotrue® ONEday
(nesofilcon A), варианты исполнения:**

1. Biotrue® ONEday for Astigmatism (для астигматизма).
2. Biotrue® ONEday for Presbyopia (для пресбиопии).

✓

Заместитель руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



Д.Ю. Павлюков

0139407