



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 13 декабря 2024 года № РЗН 2016/4694

На медицинское изделие

Линза интраокулярная для задней камеры глаза псевдофакичная enVista® toric,
модель MX60ET

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 & Lomb Incorporated, 21 N. Park Place Blvd., Clearwater, FL 33759, USA

Номер регистрационного досье № РД-65216/87410 от 07.11.2024

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 26

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической
деятельности 32.50.22.181

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 13 декабря 2024 года № 7071
допущено к обращению на территории Российской Федерации
Заместитель руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



Д.Ю. Павлюков

0079571

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 13 декабря 2024 года № РЗН 2016/4694

Лист 1

На медицинское изделие

Линза интраокулярная для задней камеры глаза псевдофакичная enVista® toric, модель MX60ET, в вариантах исполнения: сферический эквивалент от +6.0 дптр. до +30.0 дптр. с шагом 0,5 дптр.; цилиндрическая сила: +1.25 дптр., +1,50 дптр., +2.00 дптр., +2.50 дптр., +3,00 дптр., +3.50 дптр., +4.25 дптр., +5.00 дптр., +5.75 дптр., в составе:

- Флакон с интраокулярной линзой в пакете для транспортировки - 1 шт.;
- Инструкция по применению - 1 шт.;
- Имплантационная регистрационная карта пациента - 1 шт.;
- Стикеры для прослеживания - 8 шт.

Заместитель руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



Д.Ю. Павлюков

0152076