



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ  
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 11 января 2016 года № ФСЗ 2011/09600

На медицинское изделие

**Линзы контактные мягкие для коррекции зрения Bausch + Lomb PureVision 2  
(balafilcon A)**

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

Обществу с ограниченной ответственностью "ВАЛЕАНТ"

(ООО "ВАЛЕАНТ"), Россия, 115162, Москва, ул. Шаболовка, д. 31, стр. 5

Производитель

"Бауш энд Ломб Инкорпорейтед", США,

**Bausch & Lomb Incorporated, 1400 North Goodman Street, Rochester, NY 14609, USA**

Место производства медицинского изделия

**1400 North Goodman Street, Rochester, NY 14609, USA**

Номер регистрационного досье № РД-9688/50780 от 22.12.2015

Вид медицинского изделия 125610

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 2а

Код Общероссийского классификатора продукции для медицинского изделия 94 8870

приказом Росздравнадзора от 11 января 2016 года № 40  
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

**Руководитель Федеральной службы  
по надзору в сфере здравоохранения**

**М.А. Мурашко**



0017039