



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 28 мая 2019 года

№ ФСЗ 2008/01994

На медицинское изделие

**Капли смазывающие и увлажняющие "РеНю МультиПлюс"
(ReNu MultiPlus Lubricating & Rewetting Drops)**

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

**Общество 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

Bausch & Lomb Incorporated, 8507 Pelham Road, Greenville, SC 29615, USA

Номер регистрационного досье № РД-27104/20363 от 07.05.2019

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 26

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической
деятельности 21.20.23.199

приказом Росздравнадзора от 28 мая 2019 года № 3844
допущено к обращению на территории Российской Федерации

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

Д.Ю. Павлюков

0043188





ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 19 октября 2018 года № ФСЗ 2011/08903

На медицинское изделие

Раствор универсальный "Биотру" (Biotrue®) по уходу за мягкими контактными линзами во флаконах, в комплекте с контейнером для хранения контактных линз и без контейнера

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

см. приложение

Номер регистрационного досье № РД-24017/54485 от 02.10.2018

Класс потенциального риска применения медицинского изделия **26**

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической деятельности **21.20.23.199**

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 19 октября 2018 года № 7070
допущено к обращению на территории Российской Федерации

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



Д.Ю. Павлюков

0040892

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 19 октября 2018 года № ФСЗ 2011/08903

Лист 1

На медицинское изделие

Раствор универсальный "Биотру" (Biotrue®) по уходу за мягкими контактными линзами во флаконах, в комплекте с контейнером для хранения контактных линз и без контейнера:

Место производства:

1. Bausch & Lomb Incorporated, 8507 Pelham Road, Greenville, SC 29615, USA.
2. Bausch & Lomb - Iom Spa, Via Pasubio 34, Macherio, Monza Brianza, 20846, Italy.

Z

Заместитель руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



ДЮ. Павлюков

0050941



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 17 декабря 2007 года № ФСЗ 2007/00771

На медицинское изделие
Растворы универсальные стерильные по уходу за мягкими контактными линзами РеНю МПС (ReNu MPS), РеНю МультиПлюс (ReNu MultiPlus) с контейнером для контактных линз

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 IOM S.p.A., Via Pasubio, 34, 20050, Macherio (Milano), Italy

Номер регистрационного досье № 46958 от 06.11.2007

Вид медицинского изделия -

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 26

Код Общероссийского классификатора продукции для медицинского изделия 93 9800

приказом Росздравнадзора от 17 декабря 2007 года № 4914-Пр/07
и приказом от 22 августа 2016 года № 8626 о замене
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Врио руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



Д.В. Пархоменко

0022395



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 16 марта 2015 года № РЗН 2013/1380

На медицинское изделие

Раствор увлажняющий офтальмологический Артелак Баланс

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

Общество с ограниченной ответственностью "ВАЛЕАНТ"

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

Производитель

"Фармапласт Вертрибгесельшафт мбХ", Германия,

**Pharmaplast Vertriebsgesellschaft mbH, Brunsbuetteler Damm 165-173, 13581
Berlin, Germany**

Место производства медицинского изделия

см. приложение

Номер регистрационного досье № РД-6341/48893 от 24.02.2015

Вид медицинского изделия -

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 1

Код Общероссийского классификатора продукции для медицинского изделия 93 9890

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 16 марта 2015 года № 1659
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

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



М.А. Мурашко

0011720

ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 16 марта 2015 года № РЗН 2013/1380

Лист 1

На медицинское изделие

Раствор увлажняющий офтальмологический Артелак Баланс:

варианты исполнения:

1. Раствор увлажняющий офтальмологический Артелак Баланс.
2. Раствор увлажняющий офтальмологический Артелак Баланс Уно.

Место производства:

1. Pharmaplast Vertriebsgesellschaft mbH, Brunsbuetteler Damm 165-173, 13581 Berlin, Germany.
2. Tubilux Pharma SpA, Via Costarica, 20/22 00040 Pomezia (RM), Italy.

З

Врио руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



М.А. Мурашко

0010181



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 16 марта 2015 года № РЗН 2013/1204

На медицинское изделие

Раствор увлажняющий офтальмологический Артелак Всплеск, варианты исполнения: Артелак Всплеск - 10 мл, Артелак Всплеск Уно - 0,5 мл

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

Общество с ограниченной ответственностью "ВАЛЕАНТ"

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

Производитель

**"Др.Герхард Манн, Химико-фармацевтическое предприятие ГмбХ", Германия,
Dr. Gerhard Mann Chem.-pharm. Fabrik GmbH, Brunsbuetteler Damm 165-173,
13581 Berlin, Germany**

Место производства медицинского изделия

Brunsbuetteler Damm 165-173, 13581 Berlin, Germany

Номер регистрационного досье № РД-6339/48897 от 24.02.2015

Вид медицинского изделия -

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 2a

Код Общероссийского классификатора продукции для медицинского изделия 93 9800

приказом Росздравнадзора от 16 марта 2015 года № 1657
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

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



М.А. Мурашко

0011721