



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 06 апреля 2018 года № ФСЗ 2010/07446

На медицинское изделие
Линзы контактные 1-DAY ACUVUE® DEFINE® with LACREON®

Настоящее регистрационное удостоверение выдано
Общество с ограниченной ответственностью "Джонсон & Джонсон"
(ООО "Джонсон & Джонсон"), Россия,
121614, Москва, ул. Крылатская, д. 17, корп. 2

Производитель
"Джонсон & Джонсон Вижн Кэр, Инк.", США,
Johnson & Johnson Vision Care, Inc., 7500 Centurion Parkway, Jacksonville, Florida
32256, USA

Место производства медицинского изделия
см.приложение

Номер регистрационного досье № РД-21499/77075 от 22.03.2018

Вид медицинского изделия 103020

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 2a

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической
деятельности 32.50.41.110

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 06 апреля 2018 года № 2148
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения

М.А. Мурашко

0038061

ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 06 апреля 2018 года № ФСЗ 2010/07446

Лист 1

На медицинское изделие

Линзы контактные 1-DAY ACUVUE® DEFINE® with LACREON®:

1. 1-DAY ACUVUE® DEFINE® with LACREON® Natural Sparkle™.
2. 1-DAY ACUVUE® DEFINE® with LACREON® Natural Shimmer™.

Место производства:

1. Johnson & Johnson Vision Care, Inc., 7500 Centurion Parkway, Jacksonville, Florida 32256, USA.

2. Johnson & Johnson Vision Care (Ireland), The National Technology Park, Limerick, Ireland.

7

Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



M.A. Murashko

М.А. Мурашко

0045236