



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ  
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**  
от 19 апреля 2017 года № ФСЗ 2011/09103

На медицинское изделие

**Линзы контактные мягкие плановой замены SofLens 59 (hilafilcon B)**

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

Номер регистрационного досье № РД-16991/79995 от 04.04.2017

Вид медицинского изделия 103040

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 2а

Код Общероссийского классификатора продукции для медицинского изделия 94 8870

приказом Росздравнадзора от 19 апреля 2017 года № 3633  
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

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



**Д.Ю. Павлюков**

**0031771**