



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-П/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