



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 15 марта 2011 года № ФСЗ 2011/09340

На медицинское изделие

Раствор универсальный многофункциональный Maxima Elite для всех типов мягких контактных линз, во флаконах объемом: 100 ml, 250 ml, 360 ml, с контейнером и без контейнера

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

**"Максима Оптикс Лтд.", Великобритания,
Maxima Optics (UK) Ltd., 3 Woodside Lane, London, N12 8 RB, Great Britain**

Производитель

**"Максима Оптикс Лтд.", Великобритания,
Maxima Optics (UK) Ltd., 3 Woodside Lane, London, N12 8 RB, Great Britain**

Место производства медицинского изделия

OTÉ PHARMA SOL BV, Vluchtoord 38, 5406 XP, Uden, the Netherlands

Номер регистрационного досье № 3341 от 03.02.2011

Вид медицинского изделия -

Класс потенциального риска применения медицинского изделия **26**

Код Общероссийского классификатора продукции для медицинского изделия **93 9890**

приказом Росздравнадзора от 15 марта 2011 года № 1233-Пр/11
и приказом от 25 февраля 2016 года № 1496 о замене
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

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



М.А. Мурашко

0017523