



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 31 августа 2009 года № ФСЗ 2009/04991

На медицинское изделие

Раствор Maxima Revital Drops для облегчения ношения контактных линз

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

**"Максима Оптикс (ЮКей) Лимитед", Великобритания,
Maxima Optics (UK) Limited, 3 Woodside Lane, London, N12 8RB, Great Britain**

Производитель

**"Максима Оптикс (ЮКей) Лимитед", Великобритания,
Maxima Optics (UK) Limited, 3 Woodside Lane, London, N12 8RB, Great Britain**

Место производства медицинского изделия

см. приложение

Номер регистрационного досье № 23554 от 19.05.2009

Вид медицинского изделия -

Класс потенциального риска применения медицинского изделия **2а**

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

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 31 августа 2009 года № 6930-Пр/09
и приказом от 26 февраля 2016 года № 1557 о замене
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

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

М.А. Мурашко

0017554

ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 31 августа 2009 года № ФСЗ 2009/04991

Лист 1

На медицинское изделие

Раствор Maxima Revital Drops для облегчения ношения контактных линз:

Место производства:

1. Maxima Optics (UK) Limited, 3 Woodside Lane, London, N12 8RB, Great Britain.
2. Lapis Lazuli International NV, Damsluisweg 48, 1332ED Almere, The Netherlands.

З

Приказом от 26 февраля 2016 года № 57 в замене допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



М.А. Мурашко

0017673