



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 25 мая 2010 года

№ ФСЗ 2010/07036

На медицинское изделие

**Линзы контактные мягкие, варианты исполнения: Maxima 55 Comfort +,
Maxima 1- Day**

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

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

Производитель

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

Место производства медицинского изделия

см. приложение

Номер регистрационного досье № 24786 от 20.04.2010

Вид медицинского изделия -

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

Код Общероссийского классификатора продукции для медицинского изделия **94 8870**

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 25 мая 2010 года № 4669-Пр/10
и приказом от 26 февраля 2016 года № 1556-о замене
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

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



М.А. Мурашко

0017555

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 25 мая 2010 года

№ ФСЗ 2010/07036

Лист 1.

На медицинское изделие

**Линзы контактные мягкие, варианты исполнения: Maxima 55 Comfort +,
Maxima 1- Day:**

Место производства:

1. Maxima Optics (UK) Limited, 3 Woodside Lane, London, N12 8 RB, Great Britain.
2. Clearlab SG Pte Ltd, 139 Joo Seng Road, Singapore.

Z

Приказом от 26 февраля 2016 года № 1556 о замене допущено к обращению на территории Российской Федерации

Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



М.А. Мурашко

0017674