



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**
от 01 марта 2021 года № ФСЗ 2010/07036

На медицинское изделие
Линзы контактные мягкие

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

Производитель
**"Клирлаб СГ Пте Лтд.", Сингапур,
Clearlab SG Pte Ltd., 139 Joo Seng Road, 368362, Singapore**

Место производства медицинского изделия
Clearlab SG Pte Ltd., 139 Joo Seng Road, 368362, Singapore

Номер регистрационного досье № РД-39191/1751 от 01.02.2021

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

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической
деятельности **32.50.41.110**

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 01 марта 2021 года № 1638
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

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

Д.Ю. Павлюков

0054159