



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 21 мая 2009 года

№ ФСЗ 2009/03781

На медицинское изделие

Раствор универсальный многофункциональный Maxima для всех типов мягких контактных линз во флаконах, объемом: 100 мл, 250 мл, 360 мл

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

"Максима Оптикс (ЮКей) Лимитед", Великобритания,

Maxima Optics (UK) Limited, 3 Woodside Lane, London, N12 8RB, Great Britain

Производитель

"ОТЭ ФАРМА СОЛ Б.В.", Нидерланды,

OTE PHARMA SOL B.V., Vluchtoord 38, 5406 XP, Uden, Netherlands

Место производства медицинского изделия

Vluchtoord 38, 5406 XP, Uden, Netherlands

Номер регистрационного досье № 16706 от 09.04.2009

Вид медицинского изделия -

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

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

приказом Росздравнадзора от 21 мая 2009 года № 3849-Пр/09
и приказом от 25 февраля 2016 года № 1489 о замене
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

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

М.А. Мурашко

0017527