



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 31 августа 2009 года № ФСЗ 2009/05062

На медицинское изделие

Линзы контактные мягкие «Biofinity Toric», «Avaira»

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

"КуперВижн Инк.", США,

CooperVision Inc., 711 North Road Scottsville, New York, 14546, USA

Производитель

"КуперВижн Инк.", США,

CooperVision Inc., 711 North Road Scottsville, New York, 14546, USA

Место производства медицинского изделия

см. приложение

Номер регистрационного досье № 35774 от 23.07.2009

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 31.08.2009 № 6936-Пр/09
и приказом от 01 декабря 2015 года № 8859 о замене
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

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



М.А. Мурашко

0015723

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 31 августа 2009 года № ФСЗ 2009/05062

Лист 1

На медицинское изделие

Линзы контактные мягкие «Biofinity Toric», «Avaira»:

Место производства:

- CooperVision Inc., 711 North Road Scottsville, New York, 14546, USA.
- CooperVision Ltd., South Point, Hamble, Southampton, SO31 4RF, UK.

Приказом от 01 декабря 2015 года № 8859 о замене допущено к обращению на территории Российской Федерации.

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



М.А. Мурашко

0015642