



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 18 января 2023 года № РЗН 2023/19364

На медицинское изделие

Линзы контактные ACUVUE® OASYS MAX 1-Day

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

Общество с ограниченной ответственностью "Джонсон & Джонсон"

(ООО "Джонсон & Джонсон"), Россия,

121614, Москва, ул. Крылатская, д. 17, к. 2

Производитель

"Джонсон & Джонсон Вижн Кэр, Инк.", США,

**Johnson & Johnson Vision Care, Inc., 7500 Centurion Parkway Jacksonville, Florida
32256, USA**

Место производства медицинского изделия

см. приложение

Номер регистрационного досье № РД-53398/98863 от 07.12.2022

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 18 января 2023 года № 185
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

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



А.В. Самойлова

0069673

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 18 января 2023 года № РЗН 2023/19364

Лист 1

На медицинское изделие

Линзы контактные ACUVUE® OASYS MAX 1-Day, варианты исполнения:

1. Линзы контактные ACUVUE® OASYS MAX 1-Day, 5 шт. в 1 упаковке.
2. Линзы контактные ACUVUE® OASYS MAX 1-Day, 30 шт. в 1 упаковке.
3. Линзы контактные ACUVUE® OASYS MAX 1-Day, 90 шт. в 1 упаковке

Место производства:

1. Johnson & Johnson Vision Care, Inc., 7500 Centurion Parkway, Jacksonville, Florida 32256, USA.
2. Johnson & Johnson Vision Care Ireland UC, The National Technology Park, Limerick, V94 N732, Ireland.



Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



А.В. Самойлова

0116152