



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 18 апреля 2011 года № ФСЗ 2011/09601

На медицинское изделие

Линзы контактные мягкие Maxima: Maxima 38 FW, Maxima 55, Maxima 55 UV

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 № 6549 от 28.02.2011

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 18 апреля 2011 года № 2010-Пр/11
и приказом от 25 февраля 2016 года № 1494 о замене
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

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



М.А. Мурашко

0017524

ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 18 апреля 2011 года № ФСЗ 2011/09601

Лист 1

На медицинское изделие

Линзы контактные мягкие Maxima: Maxima 38 FW, Maxima 55, Maxima 55 UV:

Место производства:

1. CooperVision Manufacturing Ltd, South Point, Hamble, Southampton, S031 4RF, Great Britain.
2. CooperVision Inc., 711 North Road, Scottsville, NY, 14546, USA



Приказом от 25 февраля 2016 года № 1494 в замене допущено к обращению на территории Российской Федерации

Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



М.А. Мурашко

0017646