



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 07 ноября 2014 года № РЗН 2014/2077

На медицинское изделие
Набор офтальмологический для замещения естественного хрусталика глаза человека

Настоящее регистрационное удостоверение выдано
**"Карл Цейсс Медитек САС", Франция,
Carl Zeiss Meditec SAS, 27, avenue Paul Langevin – 17180 Périgny, France**

Производитель
**"Карл Цейсс Медитек САС", Франция,
Carl Zeiss Meditec SAS, 27, avenue Paul Langevin – 17180 Périgny, France**

Место производства медицинского изделия
см. приложение

Номер регистрационного досье № РД-3633/11472 от 14.04.2014

Вид медицинского изделия -

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 3

Код Общероссийского классификатора продукции для медицинского изделия 94 3740

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 07 ноября 2014 года № 7481
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

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



Д.В. Пархоменко

0008969

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 07 ноября 2014 года № РЗН 2014/2077

Лист 1

На медицинское изделие

Набор офтальмологический для замещения естественного хрусталика глаза человека в составе:

1. Искусственный хрусталик СТ SPHERIS 203P или СТ ASPHINA 603P, или СТ ASPHINA 604P, или СТ ASPHINA 409MP, или СТ ASPHINA 509MP.
2. Устройство для установки искусственного хрусталика SkyJet 2.8 или SkyJet 3.2, или SkyInvent, или BLUEMIXS 180.

Место производства:

1. Carl Zeiss Meditec SAS, 27, avenue Paul Langevin - 17180 Périgny, France.
2. Carl Zeiss Meditec SAS, avenue Paul Langevin, BP 5, 17053 La Rochelle Cedex 9, France.
3. Medice AG, Luchten 1262, 9427 Wolfhalden, Switzerland.

Z

Врио руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



Д.В. Пархоменко

0008765