



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

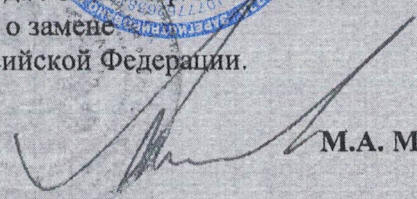
Вид медицинского изделия -

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