



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

## РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 28 июля 2020 года № ФСЗ 2011/10818

На медицинское изделие

Раствор многофункциональный дезинфицирующий ACUVUE® RevitaLens

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

Общество с ограниченной ответственностью "Джонсон & Джонсон"

(ООО "Джонсон & Джонсон"),

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

Производитель

«АМО Ирландия», Ирландия,

AMO Ireland, Block B, Liffey Valley Office Campus, Quarryvale, Co. Dublin, Ireland

Место производства медицинского изделия

AMO (Hangzhou) Co., Ltd., 200, 4th Avenue, Hangzhou Economic & Technological  
Development Zone, 310018 Hangzhou, Zhejiang, People's Republic of China

Номер регистрационного досье № РД-33553/27458 от 05.06.2020

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 26

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической  
деятельности 21.20.23.199

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 28 июля 2020 года № 6734  
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Руководитель Федеральной службы  
по надзору в сфере здравоохранения



А.В. Самойлова

0049006