



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 23 сентября 2016 года № ФСЗ 2009/05172

На медицинское изделие

Средство офтальмологическое СИСТЕЙН УЛЬТРА

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

"Алкон Лабораториз Инк.", США,

Alcon Laboratories, Inc., 6201 South Freeway, Fort Worth, TX, 76134-2099, USA

Производитель

"Алкон Лабораториз Инк.", США,

Alcon Laboratories, Inc., 6201 South Freeway, Fort Worth, TX, 76134-2099, USA

Место производства медицинского изделия

см.приложение

Номер регистрационного досье № РД-13144/35221 от 12.09.2016

Вид медицинского изделия 215260

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 2а

Код Общероссийского классификатора продукции для медицинского изделия 93 9800

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 23 сентября 2016 года № 1898
допущено к обращению на территории Российской Федерации

Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



0023647

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 23 сентября 2016 года № ФСЗ 2009/05172

Лист 1

На медицинское изделие

Средство офтальмологическое СИСТЕЙН УЛЬТРА:

варианты исполнения:

1. Средство офтальмологическое СИСТЕЙН УЛЬТРА,
2. Средство офтальмологическое СИСТЕЙН УЛЬТРА ПЛЮС.

Место производства:

1. Alcon Laboratories, Inc., 6201 South Freeway, Fort Worth, TX, 76134-2099, USA.
2. Alcon Cusi S.A., Camil Fabra 58, Apartado 2, 08320 El Masnou (Barcelona), Spain.

8

Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения


И.М. Мурашко

0025199