



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 15 июня 2010 года № ФСЗ 2010/07198

На медицинское изделие

**Линзы контактные мягкие, моделей: OKVision Prima Bio,
OKVision One Touch 1Day, OKVision Fusion New**

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

**"ИНТЕРОДЖО ИНК", Корея,
INTEROJO, INC, 433-10 Mogok-Dong, Pyoungtaek-City, Gyounggi-Do, Korea**

Производитель

**"ИНТЕРОДЖО ИНК", Корея,
INTEROJO, INC, 433-10 Mogok-Dong, Pyoungtaek-City, Gyounggi-Do, Korea**

Место производства медицинского изделия

433-10 Mogok-Dong, Pyoungtaek-City, Gyounggi-Do, Korea

Номер регистрационного досье № 23790 от 15.04.2010

Вид медицинского изделия -

Класс потенциального риска применения медицинского изделия **2a**

Код Общероссийского классификатора продукции для медицинского изделия **94 8870**

приказом Росздравнадзора от 15 июня 2010 года № 5511-Пр/10
и приказом от 17 марта 2016 года № 2085 о замене
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

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

М.А. Мурашко

0017744