



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗАРОВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**
от 19 сентября 2016 года № ФСЗ 2011/10489

На медицинское изделие

Средство офтальмологическое Систейн® Баланс

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

"Алкон Лабораториз, Инк.", США,

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

Производитель

"Алкон Кузи С.А.", Испания,

Alcon Cusi S.A., Camil Fabra 58, Apartado 2, 08320 El Masnou (Barcelona), Spain

Место производства медицинского изделия

Alcon Cusi S.A., Camil Fabra 58, Apartado 2, 08320 El Masnou (Barcelona), Spain

Номер регистрационного досье № РД-13028/38032 от 06.09.2016

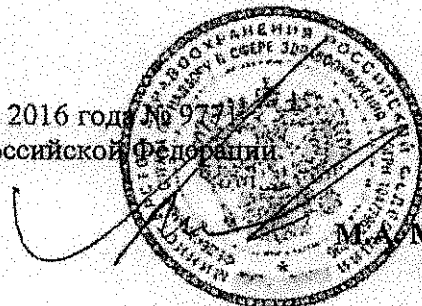
Вид медицинского изделия 215260

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 2a

Код Общероссийского классификатора продукции для медицинского изделия 93 9800

приказом Росздравнадзора от 19 сентября 2016 года № 977/16
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



М.А. Муранко

0023751