



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ  
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**  
от 10 октября 2022 года № ФСЗ 2007/00771

На медицинское изделие  
**Раствор универсальный ReNu® с принадлежностями**

Настоящее регистрационное удостоверение выдано  
"Бауш энд Ломб Инкорпорейтед", США,  
Bausch & Lomb Incorporated, 1400 North Goodman Street, Rochester,  
NY 14609, USA

Производитель  
"Бауш энд Ломб Инкорпорейтед", США,  
Bausch & Lomb Incorporated, 1400 North Goodman Street, Rochester,  
NY 14609, USA

Место производства медицинского изделия  
Bausch & Lomb - Iom Spa, Via Pasubio 34, Macherio, Monza Brianza 20846, Italy

Номер регистрационного досье № РД-51880/70346 от 06.09.2022

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 26

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической  
деятельности 32.50.50.190

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 10 октября 2022 года № 9696  
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

**Заместитель руководителя Федеральной службы  
по надзору в сфере здравоохранения**

**Д.Ю. Павлюков**



0078118



**ПРИЛОЖЕНИЕ  
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ  
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 10 октября 2022 года № ФСЗ 2007/00771

Лист 1

На медицинское изделие

**Раствор универсальный ReNu® с принадлежностями, варианты исполнения:**

1. Раствор универсальный ReNu® MultiPlus 60 мл, 120 мл, 240 мл, 360 мл.
2. Раствор универсальный ReNu® MPS 120 мл, 240 мл, 360 мл.

**Принадлежности:**

1. Контейнер для контактных линз.

З

Информация получена с официального сайта  
Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения  
roszdravnadzor.gov.ru

Заместитель руководителя Федеральной службы  
по надзору в сфере здравоохранения



Д.Ю. Павлюков

0107291