



Выписка
из Государственного реестра медицинских изделий и организаций
(индивидуальных предпринимателей), осуществляющих производство и
изготовление медицинских изделий, по состоянию на 09:12 25.02.2026 г.

(сформирована на интернет-портале Росздравнадзора)

1. Уникальный номер реестровой записи: 196670;
2. Статус: Действует;
3. Регистрационный номер медицинского изделия: Г004-00110-00/04411900 (ЕРУЛ - Г004-00110-00/04411900);
4. Дата первичной государственной регистрации медицинского изделия: 24.02.2026;
5. Дата внесения изменений в медицинское изделие: 24.02.2026;
6. Период действия версии: с 24.02.2026;
7. Срок действия регистрационного удостоверения: Бессрочно;
8. Наименование медицинского изделия: Линзы контактные ACUVUE® OASYS MAX 1-Day for ASTIGMATISM
в вариантах исполнения:
 1. Линзы контактные ACUVUE® OASYS MAX 1-Day for ASTIGMATISM, в составе:
 - 1.1. Линзы контактные ACUVUE® OASYS MAX 1-Day for ASTIGMATISM: общий диаметр 14,30 мм; базовая кривизна 8,50 мм; оптическая сила в диапазоне от -9,00 дптр до +6,00 дптр с шагом 0,25 дптр; оптическая сила цилиндра в диапазоне от -0,75 дптр до -2,75 дптр с шагом 0,50 дптр; ось цилиндра: от 10° до 180° с шагом 10°, 5 шт./уп. – 1 уп.
 - 1.2. Инструкция по применению в печатном и/или электронном виде – 1 шт.
 2. Линзы контактные ACUVUE® OASYS MAX 1-Day for ASTIGMATISM, в составе:
 - 2.1. Линзы контактные ACUVUE® OASYS MAX 1-Day for ASTIGMATISM: общий диаметр 14,30 мм; базовая кривизна 8,50 мм; оптическая сила в диапазоне от -9,00 дптр до +6,00 дптр с шагом 0,25 дптр; оптическая сила цилиндра в диапазоне от -0,75 дптр до -2,75 дптр с шагом 0,50 дптр; ось цилиндра: от 10° до 180° с шагом 10°, 30 шт./уп. – 1 уп.
 - 2.2. Инструкция по применению в печатном и/или электронном виде – 1 шт.
 3. Линзы контактные ACUVUE® OASYS MAX 1-Day for ASTIGMATISM, в составе:

3.1. Линзы контактные ACUVUE® OASYS MAX 1-Day for ASTIGMATISM: общий диаметр 14,30 мм; базовая кривизна 8,50 мм; оптическая сила в диапазоне от -9,00 дптр до +6,00 дптр с шагом 0,25 дптр; оптическая сила цилиндра в диапазоне от -0,75 дптр до -2,75 дптр с шагом 0,50 дптр; ось цилиндра: от 10° до 180° с шагом 10°, 90 шт./уп. – 1 уп.

3.2. Инструкция по применению в печатном и/или электронном виде – 1 шт.

9. Наименование организации - уполномоченного представителя производителя (изготовителя) медицинского изделия: ОБЩЕСТВО С ОГРАНИЧЕННОЙ ОТВЕТСТВЕННОСТЬЮ "ДЖОНСОН & ДЖОНСОН";

10. Место нахождения организации - уполномоченного представителя производителя (изготовителя) медицинского изделия: 121614, ГОРОД МОСКВА, УЛИЦА КРЫЛАТСКАЯ, ДОМ 17, КОРПУС 2;

11. Юридический адрес организации - уполномоченного представителя производителя (изготовителя) медицинского изделия: 121614, ГОРОД МОСКВА, УЛИЦА КРЫЛАТСКАЯ, ДОМ 17, КОРПУС 2;

12. Наименование организации - производителя медицинского изделия или организации изготовителя медицинского изделия: Johnson & Johnson Vision Care, Inc. (Джонсон & Джонсон Вижн Кэр, Инк.);

13. Место нахождения организации - производителя медицинского изделия или организации изготовителя медицинского изделия: 7500 Centurion Parkway, Jacksonville, Florida 32256, USA;

14. Юридический адрес организации - производителя медицинского изделия или организации изготовителя медицинского изделия: 7500 Centurion Parkway, Jacksonville, Florida 32256, USA;

15. Страна организации - производителя медицинского изделия или организации - изготовителя медицинского изделия: Соединенные Штаты;

16. ОКП/ОКПД2: 32.50.41.110;

17. Класс потенциального риска применения медицинского изделия в соответствии с номенклатурной классификацией медицинских изделий, утверждаемой Министерством здравоохранения Российской Федерации: 2а;

18. Назначение медицинского изделия, установленное производителем: Линзы контактные ACUVUE® OASYS MAX 1-Day for ASTIGMATISM предназначены для дневного ношения с целью оптической коррекции миопии (близорукости) и гиперметропии (дальнозоркости) у пациентов, не страдающих хроническими заболеваниями глаз, с наличием астигматизма.;

19. Вид медицинского изделия в соответствии с номенклатурной классификацией медицинских изделий, утверждаемой Министерством здравоохранения Российской Федерации: ;

20. Адрес места производства или изготовления медицинского изделия: 1. Johnson & Johnson Vision Care, Inc. (Джонсон & Джонсон Вижн Кэер, Инк.), 7500 Centurion Parkway, Jacksonville, Florida 32256, USA. 2. Johnson & Johnson Vision Care Ireland UC, formerly Johnson & Johnson Vision Care (Ireland) (Джонсон & Джонсон Вижн Кэер Ирландия Ю-Си, ранее Джонсон & Джонсон Вижн Кэер (Ирландия)), The National Technology Park, Limerick, V94 N732, Ireland;

21. Сведения о взаимозаменяемых медицинских изделиях: ;

22. Модели медицинского изделия:

Выписка сформирована на официальном сайте Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения в сети Интернет: <https://roszdravnadzor.gov.ru/>.



ДОКУМЕНТ ПОДПИСАН
ЭЛЕКТРОННОЙ ПОДПИСЬЮ

Сертификат: F671E30B77AF3D7D9A51F071091F24FAC690FB4A

Кому выдан: ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ

Действителен с 2025-08-18 по 2026-11-11