



Выписка
из Государственного реестра медицинских изделий и организаций
(индивидуальных предпринимателей), осуществляющих производство и
изготовление медицинских изделий, по состоянию на 23:22 20.08.2026 г.

(сформирована на интернет-портале Росздравнадзора)

1. Уникальный номер реестровой записи: 203227;
2. Сквозной идентификатор реестровой записи: 167555;
3. Статус: Действует;
4. Регистрационный номер медицинского изделия: РЗН 2023/19366 (ЕРУЛ - Г004-00110-00/02931280);
5. Дата первичной государственной регистрации медицинского изделия: 18.01.2023;
6. Дата внесения изменений в медицинское изделие: 20.08.2026;
7. Период действия версии: с 20.08.2026;
8. Срок действия регистрационного удостоверения: Бессрочно;
9. Наименование медицинского изделия: Линзы контактные ACUVUE® OASYS MAX 1-Day MULTIFOCAL
варианты исполнения:
 1. Линзы контактные ACUVUE® OASYS MAX 1-Day MULTIFOCAL, 5 шт. в 1 упаковке.
 2. Линзы контактные ACUVUE® OASYS MAX 1-Day MULTIFOCAL, 30 шт. в 1 упаковке.
 3. Линзы контактные ACUVUE® OASYS MAX 1-Day MULTIFOCAL, 90 шт. в 1 упаковке.
10. Наименование организации - уполномоченного представителя производителя (изготовителя) медицинского изделия: ОБЩЕСТВО С ОГРАНИЧЕННОЙ ОТВЕТСТВЕННОСТЬЮ "ДЖОНСОН & ДЖОНСОН";
11. Место нахождения организации - уполномоченного представителя производителя (изготовителя) медицинского изделия: 121614, ГОРОД МОСКВА, УЛИЦА КРЫЛАТСКАЯ, ДОМ 17, КОРПУС 2;

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

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

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

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

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

17. ОКП/ОКПД2: 32.50.41.110;

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

19. Назначение медицинского изделия, установленное производителем: Линзы контактные ACUVUE® OASYS MAX 1-Day MULTIFOCAL предназначены для дневного ношения с целью оптической коррекции миопии (близорукости) и гиперметропии (дальнозоркости) у пациентов с пресбиопией, не страдающих хроническими заболеваниями глаз, с наличием астигматизма 0,75 D или менее.;

20. Вид медицинского изделия в соответствии с номенклатурной классификацией медицинских изделий, утверждаемой Министерством здравоохранения Российской Федерации: 103020;

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

22. Сведения о взаимозаменяемых медицинских изделиях: ;

23. Модели медицинского изделия:

Код вида	Наименование модели
103020	1. Линзы контактные ACUVUE® OASYS MAX I-Day MULTIFOCAL, 5 шт. в 1 упаковке.

103020	2. Линзы контактные ACUVUE® OASYS MAX I-Day MULTIFOCAL, 30 шт. в I упаковке.
103020	3. Линзы контактные ACUVUE® OASYS MAX 1-Day MULTIFOCAL, 90 шт. в 1 упаковке

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

