



Выписка
из Государственного реестра медицинских изделий и организаций
(индивидуальных предпринимателей), осуществляющих производство и
изготовление медицинских изделий, по состоянию на 23:04 03.06.2026 г.

(сформирована на интернет-портале Росздравнадзора)

1. Уникальный номер реестровой записи: 200679;
2. Сквозной идентификатор реестровой записи: 183448;
3. Статус: Действует;
4. Регистрационный номер медицинского изделия: РЗН 2025/24483 (ЕРУЛ - Г004-00110-00/02941890);
5. Дата первичной государственной регистрации медицинского изделия: 31.01.2025;
6. Дата внесения изменений в медицинское изделие: 03.06.2026;
7. Период действия версии: с 03.06.2026;
8. Срок действия регистрационного удостоверения: Бессрочно;
9. Наименование медицинского изделия: Линзы контактные мягкие терапевтические ACUVUE® Abiliti™ 1-Day для контроля миопии
Линзы контактные мягкие терапевтические ACUVUE® Abiliti™ 1-Day для контроля миопии, в составе:
I. Варианты исполнения:
 1. Линзы контактные мягкие терапевтические ACUVUE® Abiliti™ 1-Day для контроля миопии, для врача, - 0,25 дптр, 5 шт. в 1 упаковке.
 2. Линзы контактные мягкие терапевтические ACUVUE® Abiliti™ 1-Day для контроля миопии, для врача, - 0,50 дптр, 5 шт. в 1 упаковке.
 3. Линзы контактные мягкие терапевтические ACUVUE® Abiliti™ 1-Day для контроля миопии, для врача, - 0,75 дптр, 5 шт. в 1 упаковке
 4. Линзы контактные мягкие терапевтические ACUVUE® Abiliti™ 1-Day для контроля миопии, для врача, - 1,00 дптр, 5 шт. в 1 упаковке.
 5. Линзы контактные мягкие терапевтические ACUVUE® Abiliti™ 1-Day для контроля миопии,

[illegible]

[illegible]

миопии, для пациента, - 3,75 дптр, 30 шт. в 1 упаковке.

48. Линзы контактные мягкие терапевтические ACUVUE® Abiliti™ 1-Day для контроля миопии, для пациента, - 4,00 дптр, 30 шт. в 1 упаковке.

49. Линзы контактные мягкие терапевтические ACUVUE® Abiliti™ 1-Day для контроля миопии, для пациента, - 4,25 дптр, 30 шт. в 1 упаковке.

50. Линзы контактные мягкие терапевтические ACUVUE® Abiliti™ 1-Day для контроля миопии, для пациента, - 4,50 дптр, 30 шт. в 1 упаковке.

51. Линзы контактные мягкие терапевтические ACUVUE® Abiliti™ 1-Day для контроля миопии, для пациента, - 4,75 дптр, 30 шт. в 1 упаковке.

52. Линзы контактные мягкие терапевтические ACUVUE® Abiliti™ 1-Day для контроля миопии, для пациента, - 5,00 дптр, 30 шт. в 1 упаковке.

53. Линзы контактные мягкие терапевтические ACUVUE® Abiliti™ 1-Day для контроля миопии, для пациента, - 5,25 дптр, 30 шт. в 1 упаковке.

54. Линзы контактные мягкие терапевтические ACUVUE® Abiliti™ 1-Day для контроля миопии, для пациента, - 5,50 дптр, 30 шт. в 1 упаковке.

55. Линзы контактные мягкие терапевтические ACUVUE® Abiliti™ 1-Day для контроля миопии, для пациента, - 5,75 дптр, 30 шт. в 1 упаковке.

56. Линзы контактные мягкие терапевтические ACUVUE® Abiliti™ 1-Day для контроля миопии, для пациента, - 6,00 дптр, 30 шт. в 1 упаковке.

57. Линзы контактные мягкие терапевтические ACUVUE® Abiliti™ 1-Day для контроля миопии, для пациента, - 6,25 дптр, 30 шт. в 1 упаковке.

58. Линзы контактные мягкие терапевтические ACUVUE® Abiliti™ 1-Day для контроля миопии, для пациента, - 6,50 дптр, 30 шт. в 1 упаковке.

59. Линзы контактные мягкие терапевтические ACUVUE® Abiliti™ 1-Day для контроля миопии, для пациента, - 6,75 дптр, 30 шт. в 1 упаковке.

60. Линзы контактные мягкие терапевтические ACUVUE® Abiliti™ 1-Day для контроля миопии, для пациента, - 7,00 дптр, 30 шт. в 1 упаковке.

61. Линзы контактные мягкие терапевтические ACUVUE® Abiliti™ 1-Day для контроля миопии, для пациента, - 7,25 дптр, 30 шт. в 1 упаковке.

62. Линзы контактные мягкие терапевтические ACUVUE® Abiliti™ 1-Day для контроля миопии, для пациента, - 7,50 дптр, 30 шт. в 1 упаковке.

63. Линзы контактные мягкие терапевтические ACUVUE® Abiliti™ 1-Day для контроля миопии, для пациента, - 7,75 дптр, 30 шт. в 1 упаковке.

64. Линзы контактные мягкие терапевтические ACUVUE® Abiliti™ 1-Day для контроля миопии, для пациента, - 8,00 дптр, 30 шт. в 1 упаковке.

II. Эксплуатационная документация:

Инструкция по применению в печатном и электронном виде.

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 Кээр, 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 мягкие терапевтические ACUVUE® Abiliti™ 1-Day для контроля миопии предназначены для дневного ношения и ежедневной замены с целью коррекции миопии (во время ношения) и могут замедлять прогрессирование миопии у детей. Контактные линзы предназначены для использования детьми в возрасте от 7 до 12 лет на момент начала лечения, с миопией от -0,75 дптр до -4,50 дптр и астигматизмом 1,00 дптр или менее, не страдающих хроническими заболеваниями глаз и с симптомами, которые требуют назначения коррекции зрения вдаль.;
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, Inc. (Джонсон & Джонсон Вижн Кээр, Инк.), 7500 Centurion Parkway, Jacksonville, Florida 32256, USA. 2. Johnson & Johnson Vision Care Ireland UC, The National Technology Park, Limerick, V94 N732, Ireland;
22. Сведения о взаимозаменяемых медицинских изделиях: ;

23. Модели медицинского изделия:

[illegible]

[illegible]

[illegible]

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