



Выписка
из Государственного реестра медицинских изделий и организаций
(индивидуальных предпринимателей), осуществляющих производство и
изготовление медицинских изделий, по состоянию на 21:18 10.09.2026 г.

(сформирована на интернет-портале Росздравнадзора)

1. Уникальный номер реестровой записи: 203873;
2. Сквозной идентификатор реестровой записи: 27084;
3. Статус: Действует;
4. Регистрационный номер медицинского изделия: ФСЗ 2011/10818 (ЕРУЛ - Г004-00110-00/02924617);
5. Дата первичной государственной регистрации медицинского изделия: 14.10.2011;
6. Дата внесения изменений в медицинское изделие: 10.09.2026;
7. Период действия версии: с 10.09.2026;
8. Срок действия регистрационного удостоверения: Бессрочно;
9. Наименование медицинского изделия: Раствор многофункциональный дезинфицирующий ACUVUE® RevitaLens
Раствор многофункциональный дезинфицирующий ACUVUE® RevitaLens.
Модели:
 1. Раствор многофункциональный дезинфицирующий ACUVUE® RevitaLens, объём 60 мл, в составе:
 - 1.1. Раствор, объём 60 мл – 1 флакон/уп.
 - 1.2. Контейнер для линз – 1 шт./уп.
 - 1.3. Инструкция по применению – 1 шт./уп.
 2. Раствор многофункциональный дезинфицирующий ACUVUE® RevitaLens, объём 100 мл, в составе:
 - 2.1. Раствор, объём 100 мл – 1 флакон/уп.
 - 2.2. Контейнер для линз – 1 шт./уп.
 - 2.3. Инструкция по применению – 1 шт./уп.

3. Раствор многофункциональный дезинфицирующий ACUVUE® RevitaLens, объём 300 мл, в составе:

3.1. Раствор, объём 300 мл – 1 флакон/уп.

3.2. Контейнер для линз – 1 шт./уп.

3.3. Инструкция по применению – 1 шт./уп.

4. Раствор многофункциональный дезинфицирующий ACUVUE® RevitaLens, объём 360 мл, в составе:

4.1. Раствор, объём 360 мл – 1 флакон/уп.

4.2. Контейнер для линз – 1 шт./уп.

4.3. Инструкция по применению – 1 шт./уп.

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, Г.МОСКВА, УЛ КРЫЛАТСКАЯ, Д. 17, К. 2;

12. Юридический адрес организации - уполномоченного представителя производителя (изготовителя) медицинского изделия: 121614, Г.МОСКВА, УЛ КРЫЛАТСКАЯ, Д. 17, К. 2;

13. Наименование организации - производителя медицинского изделия или организации изготовителя медицинского изделия: «АМО Ирландия», AMO Ireland;

14. Место нахождения организации - производителя медицинского изделия или организации изготовителя медицинского изделия: Block B, Liffey Valley Office Campus, Quarryvale, Co. Dublin, Ireland;

15. Юридический адрес организации - производителя медицинского изделия или организации изготовителя медицинского изделия: Block B, Liffey Valley Office Campus, Quarryvale, Co. Dublin, Ireland;

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

17. ОКП/ОКПД2: 21.20.23.199;

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

19. Назначение медицинского изделия, установленное производителем: Предназначен для очистки, промывания, дезинфекции, удаления поверхностных отложений (в том числе липидов и белков), хранения и увлажнения любых мягких контактных линз, включая силикон-

гидрогелевые.;

20. Вид медицинского изделия в соответствии с номенклатурной классификацией медицинских изделий, утверждаемой Министерством здравоохранения Российской Федерации: 200370;

21. Адрес места производства или изготовления медицинского изделия: 1. «АМО (Ханчжоу) Ко., Лтд.», АМО (Hangzhou) Co., Ltd., 200, 4th Avenue, Hangzhou Economic & Technological Development Zone, 310018 Hangzhou, Zhejiang, People's Republic of China. 2. «Чжунцзинь Хелскеа Тек (Цзясин) Ко., Лтд.», Zhongjin Healthcare Tech (Jiaxing) Co., Ltd., No. 1432, Dongfeng Road, Daqiao, Nanhu, 314006 Jiaxing, Zhejiang, PEOPLE'S REPUBLIC OF CHINA;

22. Сведения о взаимозаменяемых медицинских изделиях: ;

23. Модели медицинского изделия:

Код вида	Наименование модели
200370	1. Раствор многофункциональный дезинфицирующий ACUVUE® RevitaLens, объем 60 мл
200370	2. Раствор многофункциональный дезинфицирующий ACUVUE® RevitaLens, объем 100 мл
200370	3. Раствор многофункциональный дезинфицирующий ACUVUE® RevitaLens, объем 300 мл
200370	4. Раствор многофункциональный дезинфицирующий ACUVUE® RevitaLens, объем 360 мл

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