

中华人民共和国医疗器械注册证

注册证编号：国械注进20193162354

| | |
|-------|---|
| 注册人名称 | 博士伦有限公司 Bausch & Lomb Incorporated |
| 注册人住所 | 1400 North Goodman Street, Rochester, NY 14609, USA |
| 生产地址 | 1400 North Goodman Street, Rochester, NY 14609, USA and Unit 424/425, Contact Lens Division, Industrial Estate, Cork Road, Waterford, Ireland |
| 代理人名称 | 北京博士伦眼睛护理产品有限公司 |
| 代理人住所 | 北京市东城区幸福大街37号 |
| 产品名称 | 软性亲水接触镜 Pure Vision 2 for Astigmatism(balafilcon A)Visibility Tinted Cocontact Lenses |
| 型号、规格 | 月抛型 |
| 结构及组成 | 该产品为日戴型软性亲水接触镜。镜片材料为balafilcon A, 着淡水蓝色。聚丙烯杯包装。含水量标称值：36%。推荐更换周期一个月。产品经高压蒸汽灭菌，货架有效期3年。 |
| 适用范围 | 用于矫正屈光不正（散光，散光合并近视、远视者），适用于散光度数在-0.75D及以上（最高可矫正-3.00D的散光度数），有晶状体眼或无其他眼病的无晶状体眼者。 |
| 附件 | 产品技术要求 |
| 其他内容 | / |
| 备注 | 原注册证编号：国食药监械（进）字2014第3224146号 |

审批部门：国家药品监督管理局

批准日期：二〇一九年九月二日
有效期至：二〇二四年九月二日

