



中华人民共和国医疗器械注册证

注册证编号：国械注进20203160401

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	Unit 424/425, Contact Lens Division Industrial Estate, Cork RD, Waterford, Munster 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 Bausch + Lomb BiotrueOneday For Astigmatism (nesofilcon A) Soft (hydrophilic) Contact Lenses
型号、规格	Biotrue ONEday (nesofilcon A) for Astigmatism Specialized Contact Lens
结构及组成	该产品为日戴软性亲水接触镜，镜片材料为nesofilcon A，着淡蓝色，PP杯包装。含水量标称值：78%。镜片属于UV吸收2类镜片。推荐更换周期一天。产品经高压蒸汽灭菌。
适用范围	适用于无眼疾患者矫正屈光不正（远视、近视、散光）。
附件	产品技术要求
其他内容	/
备注	2025年4月25日同意更正产品技术要求相关内容，2025年4月1日核发的中华人民共和国医疗器械注册证及产品技术要求予以废止。

审批部门：国家药品监督管理局

批准日期：二〇二五年四月二十五日

生效日期：二〇二五年八月三十一日

有效期至：二〇三〇年八月三十日