



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

## РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

№ ФСР 2007/00699

от 14 сентября 2007 года

Настоящее регистрационное удостоверение выдано  
Межрегиональная благотворительная общественная организация  
инвалидов «Общество больных гемофилией» (МБООИ «Общество больных  
гемофилией»), Россия, 125167, Москва, Новый Зыковский проезд, д. 4а  
и подтверждает, что медицинское изделие

**Набор реагентов для определения протромбинового времени,  
протромбинового отношения, протромбинового индекса, протромбина по  
Квику и МНО в капиллярной крови («Диакан-П») в составе:**

- ренампластин, лиофильно высушенный тромбопластиновый реагент из  
мозга кроликов с добавлением кальция (4,0 мл) - 9 флаконов;
- консервант для капиллярной крови, концентрат (5,0 мл) - 1 флакон  
производства

Межрегиональная благотворительная общественная организация  
инвалидов «Общество больных гемофилией» (МБООИ «Общество больных  
гемофилией»), Россия, 125167, Москва, Новый Зыковский проезд, д. 4а  
место производства:

125212, Москва, ул. Адмирала Макарова, д. 4

класс потенциального риска 2а

ОКП 93 9816

вид медицинского изделия –

соответствующее регистрационному досье № 15389 от 17.05.2007

приказом Росздравнадзора от 14 сентября 2007 года № 2687-Пр/07

и приказом от 09 октября 2013 года № 5702-Пр/13 о замене  
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Врио руководителя Федеральной службы  
по надзору в сфере здравоохранения



М.А. Мурашко

0004583