



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

## РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

№ ФСР 2009/05423

от 04 сентября 2009 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 активности VIII фактора свертывания крови (Фактор VIII-тест) по ТУ 9398-020-05595541-2009 в составе: лиофильно высушенный эририд (аналог кефалина)-1 флакон; суспензия каолина в 0,9% растворе натрия хлористого -1 флакон (5,0 мл); 0,025 М раствор кальция хлористого - 1 флакон (5,0 мл); субстратная плазма, лиофильно высушенная-1 флакон; плазма-калибратор, лиофильно высушенная-1 флакон; концентрат имидазолового буфера -1 флакон (5,0 мл).**

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

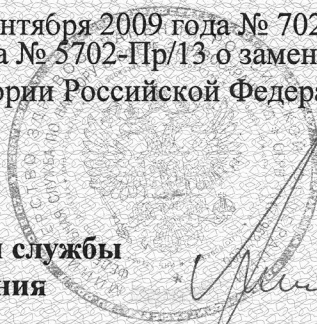
ОКП 93 9816

вид медицинского изделия –

соответствующее регистрационному досье № 39549 от 13.08.2009

приказом Росздравнадзора от 04 сентября 2009 года № 7026-Пр/09 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

0004622