



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

№ ФСР 2009/05361

от 20 июля 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

Плазма контрольная (пул здоровых доноров) (Плазма Н) по ТУ 9398-004-05595541-2009 в составе:

- плазма крови человека с параметрами гемостаза в пределах нормы, лиофильно высушенная (3 флакона);
- плазма крови человека с искусственно сниженными параметрами гемостаза, лиофильно высушенная (3 флакона)

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 № 25399 от 01.06.2009

приказом Росздравнадзора от 20 июля 2009 года № 5896-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

0004642