



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
И СОЦИАЛЬНОГО РАЗВИТИЯ

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ

№ ФСР 2007/01013

от 8 ноября 2007 года

Срок действия: не ограничен.

Настоящее удостоверение выдано

ООО "НПФ РЕНАМ", 125167, Москва, Новый Зыковский проезд, д.4А,
стр.4

и подтверждает, что изделие медицинского назначения

Набор реагентов для определения активности VIII фактора свертывания крови (Фактор VIII-тест) в составе: эририд (аналог кефалина), лиофильно высушенный-1 флакон; 0,5% суспензия каолина в 0,9% растворе натрия хлористого (5,0 мл)-1 флакон; 0,025 М раствор кальция хлористого - 1 флакон (5,0 мл); буфер имидазоловый концентрированный (5,0 мл)-1 флакон; плазма-калибратор, лиофильно высушенная-1 флакон; плазма, дефицитная по фактору VIII, лиофильно высушенная-1 флакон

производства

ООО "НПФ РЕНАМ", 125167, Москва, Новый Зыковский проезд, д.4А,
стр.4

класс потенциального риска 1

ОКП 93 9816

соответствующее комплекту регистрационной документации

КРД № 32070 от 08.10.2007

приказом Росздравнадзора от 8 ноября 2007 года № 3686-Пр/07

разрешено к производству, продаже и применению на территории Российской Федерации

Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения
и социального развития

Н.В. Юргель