



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ  
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**  
от 23 сентября 2016 года № ФСР 2009/04598

На медицинское изделие

**Набор реагентов для определения активированного частичного  
тромбопластинового времени (АЧТВ-тест) по ТУ 9398-017-05595541-2009  
в составе: 7 флаконов с лиофиленно высушенными АЧТВ-реагентом  
и 3 флаконов с раствором кальция хлористого**

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

**Межрегиональная благотворительная общественная организация инвалидов  
"Общество больных гемофилией" (МБООИ "Общество больных гемофилией"),  
Россия, 125167, Москва, Нарышкинская аллея, д. 5, стр. 2**

Производитель

**Межрегиональная благотворительная общественная организация инвалидов  
"Общество больных гемофилией" (МБООИ "Общество больных гемофилией"),  
Россия, 125167, Москва, Нарышкинская аллея, д. 5, стр. 2**

Место производства медицинского изделия

**МБООИ "Общество больных гемофилией",  
Россия, 125212, Москва, ул. Адмирала Макарова, д. 4, стр. 2**

Номер регистрационного досье № РД-13240/53712 от 15.09.2016

Вид медицинского изделия 301350

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 2a

Код Общероссийского классификатора продукции для медицинского изделия 93 9816

приказом Росздравнадзора от 23 сентября 2016 года № 10050  
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

**Руководитель Федеральной службы  
по надзору в сфере здравоохранения**



**М.А. Мурашко**

**0023887**