



ДЕПАРТАМЕНТ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ И МЕДИЦИНСКИХ  
ИЗДЕЛИЙ ПРИ МИНИСТЕРСТВЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
КЫРГЫЗСКОЙ РЕСПУБЛИКИ

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ  
МИ-KG-3145

В соответствии с №73 от 20.03.2024 г  
(номер и дата приказа ДЛС и МИ МЗ КР)

Настоящее регистрационное удостоверение выдано:

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

*(полное наименование и страна производителя, включая место нахождения (адрес) юридического лица)*

**Межрегиональная благотворительная общественная организация инвалидов «Общество больных гемофилией» (МБООИ «Общество больных гемофилией»), Россия, 125212, г. Москва, ул. Адмирала Макарова, д.4, стр. 2**

*(полные наименования производственных площадок, включая место нахождения (адрес) юридического лица)*

**ОсОО «Юнит-Реактив-Фарма», Кыргызская Республика, 720016, г. Бишкек, ВДНХ, СЭЗ «Бишкек», пр. Ч.Айтматова, д. 303**

*(наименование уполномоченного представителя производителя на территории КР, включая место нахождения (адрес) юридического лица)*

**В том, что Набор реагентов для определения активированного частичного тромбопластинового времени (АЧТВ-тест)**

*(полное наименование медицинского изделия)*

класс потенциального риска применения медицинского изделия: **2a**

вид медицинского изделия в соответствии с Глобальной номенклатурой медицинских изделий: **Активированное частичное тромбопластиновое время ИВД, набор, анализ образования сгустка** зарегистрировано и разрешено к выпуску в обращение на территории Кыргызской Республики.

Перечень комплектующих, принадлежностей и расходных материалов к модификации медицинского изделия приведен в приложении к настоящему регистрационному удостоверению на 1 л.

Приложение является неотъемлемой частью настоящего регистрационного удостоверения.

Срок действия регистрационного удостоверения: **бессрочно**

Дата регистрации: **«20» марта 2024 г.**

Дата внесения изменений: «\_\_\_» \_\_\_\_\_ 20\_\_ г.

**Заместитель директора Бекбоев К.Т.**

*(Ф.И.О. руководителя (уполномоченного лица) уполномоченного органа)*



*(подпись)*

М.П.

0004991



Приложение к регистрационному удостоверению

МИ-KG-3145

№ п/п	Наименование составных частей медицинского изделия
1.	Основные блоки (части) медицинского изделия: Набор реагентов для определения активированного частичного тромбопластинового времени (АЧТВ-тест): 1. АЧТВ-реагент, лиофильно высушенный – 4,0 мл во флаконе - 7 флаконов; 2. 0,025 М раствор кальция хлористого – 10,0 мл во флаконе - 3 флакона.
2.	Принадлежности (при наличии)
3.	Расходные материалы (при наличии)
4.	Комплектующие (при наличии)

Заместитель директора Бекбоев К.Т.

(Ф.И.О. руководителя (уполномоченного лица) уполномоченного органа)

 М.П.

(подпись)

«20» марта 2024 г.



0009146