



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ  
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**  
от 21 ноября 2016 года № ФСР 2007/00700

На медицинское изделие

**Набор реагентов для определения фибринолитической активности плазмы крови человека ("ХПа-зависимый фибринолиз") в составе:**

- буфер имидазоловый концентрированный (2,0 мл) - 1 флакон;
- уксусная кислота, 1% раствор (10 мл) - 1 флакон;
- каолин, 0,5% суспензия в дистиллированной воде (5,0 мл) - 2 флакона;
- кальций хлористый, 0,025 М раствор (10 мл) - 2 флакона

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-14351/65053 от 10.11.2016

Вид медицинского изделия 298250

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 2а

Код Общероссийского классификатора продукции для медицинского изделия 93 9816

приказом Росздравнадзора от 21 ноября 2016 года № 12912  
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

**Заместитель руководителя Федеральной  
службы по надзору в сфере здравоохранения**

**Д.Ю. Павлюков**



**0025759**