



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ  
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**  
от 20 декабря 2016 года № ФСР 2009/05362

На медицинское изделие

**Набор реагентов для выполнения коагуляционных тестов (Коагуло-тест)  
по ТУ 9398-008-05595541-2009 в составе:**

- лиофильно высушенный фосфолипидный компонент эрилид (2 флакона);
- суспензия каолина в дистиллированной воде (2 флакона по 5,0 мл);
- 0,025 М раствор кальция хлористого (2 флакона по 5,0 мл)

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-14748/61874 от 07.12.2016

Вид медицинского изделия 301350

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 2а

Код Общероссийского классификатора продукции для медицинского изделия 93 9816

приказом Росздравнадзора от 20 декабря 2016 года № 14524  
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

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

**Д.Ю. Павлюков**



0027698