



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ  
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**  
от 25 октября 2016 года № ФСР 2009/04597

На медицинское изделие

**Набор контрольных растворов гемоглобина (Диагем К)  
по ТУ 9398-009-05595541-2009 в составе: водные растворы гемоглобина  
с аттестованными концентрациями гемоглобина в пределах: 70-90 г/л - 1 флакон;  
110-130 г/л - 1 флакон; 140-180 г/л - 1 флакон**

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-13741/61867 от 14.10.2016

Вид медицинского изделия 205510

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 2a

Код Общероссийского классификатора продукции для медицинского изделия 93 9816

приказом Росздравнадзора от 25 октября 2016 года № 11478  
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

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



**М.А. Мурашко**

0024471