



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 15 ноября 2016 года № РЗН 2016/5002

На медицинское изделие

**Набор реагентов для определения Активированного частичного
тромбопластинового времени в плазме крови (АЧТВ лиофилизированный ДДС)
по ТУ 9398-204-48813770-2014**

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

**Акционерное общество "ДИАКОН-ДС" (АО "ДИАКОН-ДС"), Россия,
142290, Московская область, г. Пушкино, ул. Грузовая, д. 1а**

Производитель

**Акционерное общество "ДИАКОН-ДС" (АО "ДИАКОН-ДС"), Россия,
142290, Московская область, г. Пушкино, ул. Грузовая, д. 1а**

Место производства медицинского изделия

**АО "ДИАКОН-ДС", Россия, 142290, Московская область г. Пушкино,
ул. Грузовая, д. 1а**

Номер регистрационного досье № РД-7925/33578 от 21.07.2015

Вид медицинского изделия 301350

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 2а

Код Общероссийского классификатора продукции для медицинского изделия 93 9817

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 15 ноября 2016 года № 12670
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

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



М.А. Мурашко

0025805

ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 15 ноября 2016 года

№ РЗН 2016/5002

Лист 1

На медицинское изделие

**Набор реагентов для определения Активированного частичного
тромбопластинового времени в плазме крови (АЧТВ лиофилизированный ДДС)**
по ТУ 9398-204-48813770-2014, в составе:

- АЧТВ-реагент лиофилизированный - 5 флаконов (по 4,0 мл);
- Раствор хлорида кальция, 0,025 М - 5 флаконов (по 4,0 мл).

З

Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



М.А. Мурашко

0026072