



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ  
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**  
от 25 октября 2016 года № ФСР 2009/05361

На медицинское изделие

**Плазма контрольная (пул здоровых доноров) (Плазма Н)  
по ТУ 9398-004-05595541-2009 в составе:**

- плазма крови человека с параметрами гемостаза в пределах нормы, лиофильно высушенная (3 флакона);
- плазма крови человека с искусственно сниженными параметрами гемостаза, лиофильно высушенная (3 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-13773/61876 от 14.10.2016

Вид медицинского изделия 196510

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 2а

Код Общероссийского классификатора продукции для медицинского изделия 93 9816

приказом Росздравнадзора от 25 октября 2016 года № 1430  
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

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

**М.А. Мурашко**

0024484