



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

## РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 28 июня 2022 года № РЗН 2022/17634

На медицинское изделие

**Реагент для количественного определения фибриногена в плазме клоттинговым методом по Clauss (STA® - Liquid Fib)**

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

**"ДИАГНОСТИКА СТАГО С.А.С.", Франция,**

**DIAGNOSTICA STAGO S.A.S., 3 Allée Theresa 92600 Asnières-sur-Seine, France**

Производитель

**"ДИАГНОСТИКА СТАГО С.А.С.", Франция,**

**DIAGNOSTICA STAGO S.A.S., 3 Allée Theresa 92600 Asnières-sur-Seine, France**

Место производства медицинского изделия

**DIAGNOSTICA STAGO S.A.S., ZAC des Châtaigniers - 23/29 rue Constantin  
Pecqueur - 95150 Taverny - France**

Номер регистрационного досье № РД-47378/95046 от 01.02.2022

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 2a

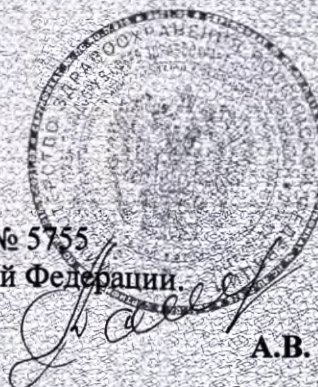
Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической  
деятельности 21.20.23.110

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 28 июня 2022 года № 5755

допущено к обращению на территории Российской Федерации.

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



**А.В. Самойлова**

0066553

**ПРИЛОЖЕНИЕ  
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ  
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 28 июня 2022 года

№ РЗН 2022/17634

Лист 1

На медицинское изделие

**Реагент для количественного определения фибриногена в плазме клоттинговым методом по Clauss (STA® - Liquid Fib), в составе:**

1. Титрованный кальциевый тромбин человека, содержащий специфический ингибитор гепарина - 12 фл.
2. Лист значений со штрих-кодом - 1 шт.
3. Инструкция по применению - 1 шт.

≡

Руководитель Федеральной службы  
по надзору в сфере здравоохранения



А.В. Самойлова

0102664