



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**
от 11 ноября 2022 года № РЗН 2022/18783

На медицинское изделие
Система быстрого размораживания плазмы ZipThaw®202

Настоящее регистрационное удостоверение выдано
"ФреМон Саентифик, Инк.", США,
FreMon Scientific, Inc., 5726 LaJolla Boulevard, Suite 304, LaJolla,
California 92037, USA

Производитель
"ФреМон Саентифик, Инк.", США,
FreMon Scientific, Inc., 5726 LaJolla Boulevard, Suite 304, LaJolla,
California 92037, USA

Место производства медицинского изделия
Minnetronix, Inc., 1635 Energy Park Drive, St. Paul, MN 55108, USA

Номер регистрационного досье № РД-47643/90340 от 11.02.2022

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 2а

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической
деятельности 32.50.50.190

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 11 ноября 2022 года № 10749
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

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



Самойлова

А.В. Самойлова

0063398