



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 24 ноября 2022 года № РЗН 2022/18903

На медицинское изделие

Набор для размораживания ооцитов и эмбрионов после витрификации

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

Общество с ограниченной ответственностью "Интерген" (ООО "Интерген"),
Россия, 117186, Москва, ул. Нагорная, д. 4А

Производитель

"РЕПРОЛАЙФ Инк.", Япония,

REPROLIFE Inc., 2-5-3-9F Shinjuku, Shinjuku-ku, Tokyo, 160-0022, Japan

Место производства медицинского изделия

REPROLIFE Inc., 2-5-3-9F Shinjuku, Shinjuku-ku Tokyo, 160-0022, Japan

Номер регистрационного досье № РД-44181/64184 от 15.09.2021

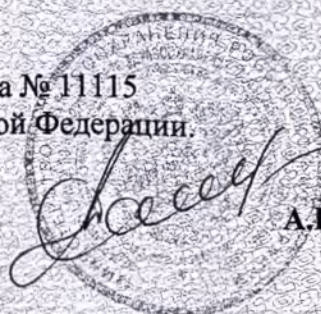
Класс потенциального риска применения медицинского изделия 26

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической
деятельности 21.20.23.199

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 24 ноября 2022 года № 11115
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



А.В. Самойлова

0063766

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 24 ноября 2022 года № РЗН 2022/18903

Лист 1

На медицинское изделие

Набор для размораживания ооцитов и эмбрионов после витрификации,
в вариантах исполнения:

I. Вариант исполнения: Набор «102» для размораживания ооцитов и эмбрионов
после витрификации, в составе:

1. Раствор размораживающий TS, 1.8 мл.
2. Раствор разбавляющий DS, 0.5 мл.
3. Раствор промывающий WS, 1.0 мл.
4. Планшет для размораживания.
5. Инструкция по применению.

II. Вариант исполнения: Набор «205» для размораживания ооцитов и эмбрионов
после витрификации, в составе:

1. Раствор размораживающий TS, 1.8 мл - 5 шт.
2. Раствор разбавляющий DS, 1.8 мл.
3. Раствор промывающий WS, 1.8 мл - 2 шт.
4. Инструкция по применению.

Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



А.В. Самойлова

0113213