



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**

А.В. Самойлова

0063398

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 11 ноября 2022 года

№ РЗН 2022/18783

Лист 1

На медицинское изделие

Система быстрого размораживания плазмы ZipThaw®202,
в составе:

1. Размораживатель плазмы крови ZipThaw®202 - 1 шт.
2. Шнур питания - 1 шт.
3. Расходные материалы для размораживателя плазмы крови ZipThaw®202:
Полимерные пакеты - от 1 до 40000 шт. ZipSleeve®.
4. Руководство пользователя - 1 шт.
5. Гарантийный талон - 1 шт.

З



Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения

А.В. Самойлова

0109327