



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 27 января 2023 года № РЗН 2023/19444

На медицинское изделие
Среда культуральная для ЭКО global

Настоящее регистрационное удостоверение выдано
"КуперСёрджикал, Инк.", США,
CooperSurgical, Inc., 95 Corporate Drive, Trumbull, Connecticut, 06611, USA

Производитель
"ЛайфГлобал Групп, ЛЛС", США,
LifeGlobal Group, LLC, 393 Soundview Road, Guilford, Connecticut, 06437, USA

Место производства медицинского изделия
см. приложение

Номер регистрационного досье № РД-49390/97104 от 14.04.2022

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 3

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической
деятельности 21.20.23.199

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 27 января 2023 года № 447
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения

А.В. Самойлова

0070149

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 27 января 2023 года № РЗН 2023/19444

Лист 1

На медицинское изделие

Среда культуральная для ЭКО global, в вариантах исполнения:

1. Среда global w/HEPES (LGGH-050).
2. Среда global for Fertilization (LGGF-020).
3. Среда global (LGGG-020).
4. Комплексная белковая добавка LifeGlobal Protein Supplement (LGPS-020).

Место производства:

1. LifeGlobal Group, LLC, 393 Soundview Road, Guilford, Connecticut, 06437, USA.
2. Cooper Medical, SRL. Edificio № B49, 51 Ave 0, Parque Industrial Zona Franca Coyol, La Garita, Alajuela, 20113 Costa Rica.

Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



А.В. Самойлова

0114896