



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 26 марта 2024 года № РЗН 2022/18287

На медицинское изделие

Набор сред Сейдж для витрификации и разморозки

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

"КуперСёрджикал, Инк.", США,

CooperSurgical, Inc., 95 Corporate Drive, Trumbull, CT 06611, USA

Производитель

"КуперСёрджикал, Инк.", США,

CooperSurgical, Inc., 95 Corporate Drive, Trumbull, CT 06611, USA

Место производства медицинского изделия

Cooper Medical, SRL, Edificio № B49, 51 Ave 0, Parque Industrial Zona Franca

Coyol, La Garita, Alajuela 20113, Costa Rica

Номер регистрационного досье № РД-61252/108599 от 05.03.2024

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 26 марта 2024 года № 1584
допущено к обращению на территории Российской Федерации

**Заместитель руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения**



Д.Ю. Павлюков

0078175

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 26 марта 2024 года

№ РЗН 2022/18287

Лист 1

На медицинское изделие

Набор сред Сейдж для витрификации и разморозки, в вариантах исполнения:

1. Набор сред Сейдж для витрификации (ART-8026), в составе:

- среда для эквilibрации (ES), 2 мл - 2 шт.;
- среда для витрификации (VS), 2 мл - 2 шт.;
- инструкция по применению.

2. Набор сред Сейдж для витрификации, разморозка (ART-8031), в составе:

- среда для разморозки, 1,0 М сахарозы (1M WS), 2 мл - 2 шт.;
- среда для разморозки, 0,5 М сахарозы (0,5M WS), 2 мл - 2 шт.;
- среда на основе буфера МОПС (MS), 2 мл - 2 шт.;
- инструкция по применению.

**Заместитель руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения**



Д.Ю. Павлюков

0137432