

United States of America



DEPARTMENT OF STATE

To all to whom these presents shall come, Greetings:

I Certify That the document hereunto annexed is under the Seal of the Department of Health and Human Services, United States of America, and that such Seal is entitled to full faith and credit.*

**For the contents of the annexed document, the Department assumes no responsibility
This certificate is not valid if it is removed or altered in any way whatsoever*



In testimony whereof, I, Michael R. Pompeo, Secretary of State , have hereunto caused the seal of the Department of State to be affixed and my name subscribed by the Assistant Authentication Officer, of the said Department, at the city of Washington, in the District of Columbia, this tenth day of December, 2020.

Michael R. Pompeo
Secretary of State

By [Signature]
Assistant Authentication Officer,
Department of State

Issued pursuant to CHXIV, State of Sept. 15, 1789, 1 Stat. 68-69; 22 USC 2657; 22USC 2651a; 5 USC 301; 28 USC 1733 et. seq.; 8 USC 1443(f); RULE 44 Federal Rules of Civil Procedure.



Đại sứ quán nước CHXHCN Việt Nam tại Hoa Kỳ
Embassy of the S.R of Vietnam in the United States of America

CHỨNG NHẬN / HỢP PHÁP HÓA LÃNH SỰ
CONSULAR AUTHENTICATION

1. Quốc gia Việt Nam
Country

Giấy tờ, tài liệu này
This public document

2. do Ông (Bà) Michael R. Pompeo ký
has been signed by

3. với chức danh Bộ trưởng ngoại giao
acting in the capacity of

4. và con dấu của Bộ Ngoại giao
bears the seal/stamp of

..... Hợp chủng quốc Hoa Kỳ.....
được chứng nhận / hợp pháp hóa lãnh sự
Certified

5. tại Washington D.C 6. ngày 21 / 12 / 2020
at the

7. Cơ quan cấp Đại sứ quán Việt Nam tại Hoa Kỳ
by

8. Số 2246 / HPH/2020
Nº



Hợp chúng quốc Hoa Kỳ

BỘ NGOẠI GIAO

Chúng kính gửi những người có liên quan:

Chúng tôi xin xác nhận rằng văn bản đính kèm theo đây được ký và đóng dấu bởi Bộ Y tế và Dịch vụ Nhân sinh, và rằng con Dấu này được tin tưởng hoàn toàn.*

**Bộ Ngoại giao không chịu trách nhiệm về các nội dung trong văn bản đính kèm.
Giấy chứng nhận này không có giá trị nếu bị tháo rời hay sửa đổi theo bất kỳ cách nào.*

Để chứng thực, tôi, Michael R. Pompeo, Bộ trưởng Ngoại giao, đã cho phép đóng dấu của Bộ Ngoại giao và tên của mình được ký bởi Quan chức Hợp pháp hoá của Bộ trên, tại Thành phố Washington, District of Columbia ngày 10/12/2020.

(đã ký và đóng dấu)

Michael R. Pompeo
Bộ trưởng Bộ Ngoại giao
Cán bộ Lãnh sự,
Bộ Ngoại giao

Chúng thực ông Nguyễn Duy Khiêm, Bí thư thứ Nhất, Đại sứ quán CHXHCN Việt Nam tại Hợp chúng quốc Hoa Kỳ, đã ký trước mặt tôi.

Ngày 21 tháng 12 năm 2020

TL. Đại sứ
Tham tán



Nguyễn Quang Minh

Tôi, ông Nguyễn Duy Khiêm, Bí thư thứ Nhất, Đại sứ quán CHXHCN Việt Nam tại Hợp chúng quốc Hoa Kỳ, cam đoan đã dịch chính xác văn bản này từ tiếng Anh sang tiếng Việt.

Ngày 21 tháng 12 năm 2020
Người dịch



Nguyễn Duy Khiêm

Case No. CT:URXX-WA8Y

Application Number: 0950-19

CERTIFICATE TO FOREIGN GOVERNMENT

In order to allow the importation of United States products into foreign countries, the U.S. Food and Drug Administration (FDA) certifies the following information concerning the product(s) to be exported listed below:

ThermoGenesis Corp., located at 2711 Citrus Rd., Rancho Cordova, CA 95742, USA, manufactured the following product(s):

<u>Catalog ID</u>	<u>Product Name</u>
8-5100	AXP Start Up Accessory Kit
8-5110	AXP QC Bag Set
8-5103	AXP Docking Station
8-5102	AXP Device
80056	AXP II Device
80055	AXP II Docking Station
8-5101	AXP Processing Bag Set
8-5107	AXP Satellite Docking Station
8-5110	AXP QC Bag Set
8-5100	AXP Start Up Accessory Kit
8-4000-0	BioArchive System
8-4000-1	BioArchive System
8-0343-0	Transfer/Freezing Bag Set
8-0346-0	Freezing Bag
8-0344-0	Cell Wash/Infusion Bag Set

The product(s) described above and the plant(s) where it is produced are subject to the jurisdiction of the FDA under the Federal, Food, Drug, and Cosmetic Act.

It is certified that the above listed product(s) may be marketed in, and legally exported from, the United States of America at this time. The manufacturing plant(s) in which the product(s) is produced is subject to periodic inspections. The last inspection showed that the plant(s) at that time, appeared to be in substantial compliance with current good manufacturing practice requirements for the product(s) listed above.

Signature



Robert A. Sausville
Director
Division of Case Management
Office of Compliance and Biologics Quality
Center for Biologics Evaluation and Research
Food and Drug Administration

This certificate is valid from May 15, 2019 to May 14, 2021.

