



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

## РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 20 августа 2024 года № РЗН 2024/23424

Действительно до 01 января 2025 г.

На медицинское изделие

**Раствор депротеинизирующий AREAGEMET для автоматических  
гематологических анализаторов серий XN, XN-I**

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

**Общество с ограниченной ответственностью "Торговая компания Азия"  
(ООО "ТК Азия"), Россия, 129626, Москва, ул. Староалексеевская, д. 5**

Производитель

**"Чжэцзян Синьке Медикал Текнолоджи Ко., Лтд.", Китай,  
"Zhejiang Xinke Medical Technology Co., Ltd.", No.133, Lengshui Road,  
Jinhua, Zhejiang, China**

Место производства медицинского изделия

**Zhejiang Xinke Medical Technology Co., Ltd., No.133, Lengshui Road,  
Jinhua, Zhejiang, China**

Номер регистрационного досье № РД-63998/64538 от 14.08.2024

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 2a

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической  
деятельности 20.59.52.195

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 20 августа 2024 года № 4763  
допущено к обращению на территории Российской Федерации

Руководитель Федеральной службы  
по надзору в сфере здравоохранения



А.В. Самойлова

0077854

**ПРИЛОЖЕНИЕ  
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ  
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 20 августа 2024 года № РЗН 2024/23424

Действительно до 01 января 2025 г.

Лист 1

На медицинское изделие

**Раствор депротеинизирующий AREAGEMET для автоматических  
гематологических анализаторов серий XN, XN-E, в вариантах исполнения:**

I. Вариант исполнения CC 50:

1. Раствор депротеинизирующий, 50 мл - 1 шт./уп.

2. Инструкция по применению - 1 шт.

II. Вариант исполнения CC 100:

1. Раствор депротеинизирующий, 100 мл - 1 шт./уп.

2. Инструкция по применению - 1 шт.

2



Руководитель Федеральной службы  
по надзору в сфере здравоохранения

А.В. Самойлова

0146044