



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 18 ноября 2024 года № РЗН 2024/24001

На медицинское изделие

Раствор депротенизирующий AREAGEMET для автоматических
гематологических анализаторов серий XN, XN-L

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

Общество с ограниченной ответственностью "ТОРГОВАЯ КОМПАНИЯ АЗИЯ"
(ООО "ТК АЗИЯ"), Россия,

129626, Москва, вн.тер.г. муниципальный округ Алексеевский, ул.
Староалексеевская, д. 5

Производитель

"Чжэцзян Синьке Медикал Текнолоджи Ко., Лтд.", Китай,
Zhejiang Xinke Medical Technology Co., Ltd., No.133 Lengshui Road, Jinpan
Development Zone, Jinhua City, Zhejiang Province, China

Место производства медицинского изделия

Zhejiang Xinke Medical Technology Co., Ltd., No.133 Lengshui Road, Jinpan
Development Zone, Jinhua City, Zhejiang Province, China

Номер регистрационного досье № РД-65042/82458 от 28.10.2024

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 2a

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической
деятельности 21.20.23.110

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 18 ноября 2024 года № 6520
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



А.В. Самойлова

0080279

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 18 ноября 2024 года № РЗН 2024/24001

Лист 1

На медицинское изделие

**Раствор депротенизирующий AREAGEMET для автоматических
гематологических анализаторов серий XN, XN-L, в вариантах исполнения:**

I. CC 50, в составе:

1. Раствор депротенизирующий, 50 мл - 1 шт./уп.
2. Инструкция по применению - 1 шт.

II. CC 100, в составе:

1. Раствор депротенизирующий, 100 мл - 1 шт./уп.
2. Инструкция по применению - 1 шт.

Handwritten signature

Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



А.В. Самойлова

0151726