



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 28 декабря 2024 года № РЗН 2022/17770

На медицинское изделие

Кювета для анализаторов коагуляции крови типа HEMATITE S и HEMATITE M

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

Общество с ограниченной ответственностью "Реагентика"

(ООО "Реагентика"), Россия, 108802, Москва, вн. тер. г. поселение Сосенское, д. Николо-Хованское, д. 1006, стр. 1

Производитель

**"Пекинская компания ЗОНЧИ Технология Девелопмент Ко., Лтд.", Китай,
Beijing ZONCI Technology Development Co., Ltd., B1-7/F, Building 1, Yard No.8,
Baiying Road, Shunyi District, Beijing, China**

Место производства медицинского изделия

**Beijing ZONCI Technology Development Co., Ltd., 1-4/F, Building 1, yard No.8,
Baiying Road, Shunyi District, Beijing, China**

Номер регистрационного досье № РД-66064/101191 от 19.12.2024

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 1

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической
деятельности **32.50.50.190**

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 28 декабря 2024 года № 7592
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

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



Д.Ю. Павлюков

0083047

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 28 декабря 2024 года № РЗН 2022/17770

Лист 1

На медицинское изделие

Кювета для анализаторов коагуляции крови типа НЕМАТІТЕ S и НЕМАТІТЕ M,
в составе:

1. Катушка с кюветами (1000 шт.) - 1 шт./уп.
2. Инструкция по применению - 1 шт.



Заместитель руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



Д.Ю. Павлюков

0155826