



РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ
РК-ИМН-5№019382

В соответствии с Кодексом Республики Казахстан «О здоровье народа и системе здравоохранения»,
настоящее регистрационное удостоверение выдано:

1.	Наименование держателя регистрационного удостоверения	Общество больных гемофилией МБООИ
2.	Страна держателя регистрационного удостоверения	Россия
3.	Производитель	Общество больных гемофилией МБООИ
4.	Страна производителя	Россия

в том, что **Набор реагентов для определения активности фактора IX свертывания крови (Фактор IX-тест), ТОО Медио Art Lab, Казахстан, _____**

(наименование изделия медицинского назначения или медицинской техники, уполномоченный представитель производителя, держатель лицензии)

Класс 2 а – со средней степенью риска

(класс безопасности в зависимости от потенциального риска применения)

зарегистрирована/о и разрешена/о к применению в медицинской практике на территории Республики Казахстан.

Перечень расходных материалов и комплектующих к изделию медицинского назначения/медицинской технике в Приложении к данному регистрационному удостоверению, согласно форме 3 (количество листов 1).

Дата государственной регистрации (перерегистрации): 07.08.2019, №N022923

Действительно до: 07.08.2024

Дата внесения изменений:

Ф.И.О. руководителя государственного органа (или уполномоченное лицо): АСЫЛБЕКОВ НУРЛЫБЕК АБИБУЛЛАЕВИЧ

Данный документ согласно пункту 1 статьи 7 ЗРК от 7 января 2003 года «Об электронном документе и электронной цифровой подписи» равнозначен документу на бумажном носителе





Данный документ согласно пункту 1 статьи 7 ЗРК от 7 января 2003 года «Об электронном документе и электронной цифровой подписи» равнозначен документу на бумажном носителе

Бұл құжат РК 2003 жылдың 7 қаңтарындағы «Электронды құжат және электронды қандық қол қою» туралы заңның 7 бабы, 1 тармағына сәйкес қағаз бетіндегі құжатпен тең. Электрондық құжат www.elicense.kz порталында құрылған. Электрондық құжат түпнұсқасын www.elicense.kz порталында тексере аласыз. Данный документ согласно пункту 1 статьи 7 ЗРК от 7 января 2003 года "Об электронном документе и электронной цифровой подписи" равнозначен документу на бумажном носителе. Электронный документ сформирован на портале www.elicense.kz. Проверить подлинность электронного документа вы можете на портале www.elicense.kz.





Данный документ согласно пункту 1 статьи 7 ЗРК от 7 января 2003 года «Об электронном документе и электронной цифровой подписи» равнозначен документу на бумажном носителе

Бұл құжат РК 2003 жылдың 7 қаңтарындағы «Электронды құжат және электронды қолданыс қол қою» туралы заңның 7 бабы, 1 тармағына сәйкес қағаз бетімен тең. Электрондық құжат www.elicense.kz порталында құрылған. Электрондық құжат түпнұсқасын www.elicense.kz порталында тексере аласыз. Данный документ согласно пункту 1 статьи 7 ЗРК от 7 января 2003 года "Об электронном документе и электронной цифровой подписи" равнозначен документу на бумажном носителе. Электронный документ сформирован на портале www.elicense.kz. Проверить подлинность электронного документа вы можете на портале www.elicense.kz.





Данный документ согласно пункту 1 статьи 7 ЗРК от 7 января 2003 года «Об электронном документе и электронной цифровой подписи» равнозначен документу на бумажном носителе

Бұл құжат ҚР 2003 жылдың 7 қаңтарындағы «Электронды құжат және электронды қолданыс қол қою» туралы заңның 7 бабы, 1 тармағына сәйкес қағаз бетіндегі құжатпен тең. Электрондық құжат www.elicense.kz порталында құрылған. Электрондық құжат түпнұсқасын www.elicense.kz порталында тексере аласыз. Данный документ согласно пункту 1 статьи 7 ЗРК от 7 января 2003 года "Об электронном документе и электронной цифровой подписи" равнозначен документу на бумажном носителе. Электронный документ сформирован на портале www.elicense.kz. Проверить подлинность электронного документа вы можете на портале www.elicense.kz.



Қазақстан Республикасының
Денсаулық сақтау министрлігі

010000, Қазақстан Республикасы,
Нұр-Сұлтан қ., Сол жағалау,
Мәңгілік Ел даңғылы, 8



Министерство здравоохранения
Республики Казахстан

010000, Республика Казахстан,
г. Нур-Султан, Левый берег, пр. Мәңгілік
Ел, 8 (Дом Министерств), 5 подъезд

**ПРИЛОЖЕНИЕ К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
РК-ИМН-5№019382**

**Перечень расходных материалов и комплектующих к изделию медицинского назначения и
медицинской технике**

№ п/п	Наименование расходных материалов и комплектующих к изделию медицинского назначения и медицинской технике	Модель	Производитель (изготовитель)	Страна
1.	Эрилид, лиофильно высушенный аналог кефалина – 1 флакон	нет данных	МБООИ «Общество больных гемофилией»	Россия
2.	Каолин, суспензия в 0,9%-ом растворе натрия хлористого – 5,0 мл во флаконе – 1 флакон	нет данных	МБООИ «Общество больных гемофилией»	Россия
3.	0,025М раствор кальция хлористого – 5,0 мл во флаконе – 1 флакон	нет данных	МБООИ «Общество больных гемофилией»	Россия
4.	Плазма субстратная дефицитная по фактору IX, лиофильно высушенная – 1,0 мл во флаконе – 1 флакон	нет данных	МБООИ «Общество больных гемофилией»	Россия
5.	Плазма-калибратор, лиофильно высушенная – 1,0 мл во флаконе – 1 флакон	нет данных	МБООИ «Общество больных гемофилией»	Россия
6.	Буфер имидазоловый концентрированный – 5,0 мл во флаконе – 1 флакон	нет данных	МБООИ «Общество больных гемофилией»	Россия

Ф.И.О. руководителя государственного органа (или уполномоченное лицо): АСЫЛБЕКОВ НУРЛЫБЕК АБИБУЛЛАЕВИЧ

07.08.2019

