



**РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ**  
**РК-ИМН-5№019381**

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 антитромбина III хромогенным методом (Реахром-АТIII), 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, №N022921

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 ҚР 2003 жылдың 7 қаңтарындағы «Электрондық құжат және электрондық қол қойы» туралы заңның 7 бабы, 1 тармағына сәйкес қағаз бетіндегі құжатпен тең. Электрондық құжат [www.elicense.kz](http://www.elicense.kz) порталында құрылған. Электрондық құжат түпнұсқасын [www.elicense.kz](http://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](http://www.elicense.kz). Проверить подлинность электронного документа вы можете на портале [www.elicense.kz](http://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 «Электрондық құжат және электрондық қол қойы» туралы заңның 7 бабы, 1 тармағына сәйкес қағаз бетіндегі құжатпен тең. Электрондық құжат [www.elicense.kz](http://www.elicense.kz) порталында құрылған. Электрондық құжат түпнұсқасын [www.elicense.kz](http://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](http://www.elicense.kz). Проверить подлинность электронного документа вы можете на портале [www.elicense.kz](http://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 қаңтарындағы «Электронды құжат және электронды қол қойы» туралы заңның 7 бабы, 1 тармағына сәйкес қағаз бетіндегі құжатпен тең. Электрондық құжат [www.elicense.kz](http://www.elicense.kz) порталында құрылған. Электрондық құжат түпнұсқасын [www.elicense.kz](http://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](http://www.elicense.kz). Проверить подлинность электронного документа вы можете на портале [www.elicense.kz](http://www.elicense.kz).



Қазақстан Республикасының  
Денсаулық сақтау министрлігі

010000, Қазақстан Республикасы,  
Нұр-Сұлтан қ., Сол жағалау,  
Мәңгілік Ел даңғылы, 8  
Министрлік 5-кіреберісі



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№019381**

**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.	Тромбин человека с гепарином, лиофильно высушенный – 20 МЕ во флаконе – 2 флакона;	нет данных	МБООИ «Общество больных гемофилией»	Россия
2.	Плазма-калибратор, лиофильно высушенная – 1,0 мл во флаконе – 1 флакон;	нет данных	МБООИ «Общество больных гемофилией»	Россия
3.	Хромогенный субстрат, лиофильно высушенный - 4 мкМ во флаконе - 2 флакона;	нет данных	МБООИ «Общество больных гемофилией»	Россия
4.	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

