

МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РЕСПУБЛИКИ КАЗАХСТАН

Республиканское государственное предприятие на праве хозяйственного ведения «Национальный центр
наименование и адрес экспертной организации
экспертизы лекарственных средств и медицинских изделий» Комитета медицинского и фармацевтического
контроля Министерства здравоохранения Республики Казахстан 010000, г. Астана, район Байконур, ул.Иманова 13

СЕРТИФИКАТ СООТВЕТСТВИЯ ПРОДУКЦИИ (ПРИ ДЕКЛАРИРОВАНИИ)

«20» февраль 2023 г.

№ KZ.7700.02.01.00952318

Действительно до Бессрочно при соблюдении условий хранения

1. Настоящий сертификат соответствия продукции удостоверяет, что продукция

Ультрафиолетовые лучевые аппараты KN-4001, РК-МТ-5№017071, серия 2207113524, без срока годности - 1 шт.

(наименование и тип продукции согласно Государственному реестру лекарственных средств и медицинских изделий, номер регистрационного удостоверения,

серия (серийный номер для медицинских изделий, являющихся аппаратами, приборами и оборудованием), срок годности, количество партий)

произведенная КИТАЙ, XUZHOU KERNEL MEDICAL EQUIPMENT CO., LTD.

(страна, наименование производителя)

представленная ТОО "Вита А", ГОРОД АСТАНА, РАЙОН АЛМАТЫ, УЛИЦА ЖУБАНОВА, дом 23, кв. 7,
(наименование, местонахождение юридического лица, адрес осуществления деятельности юридического лица)

почтовый индекс 010000

прошла оценку качества путем декларирования

2. Сертификат соответствия продукции выдан на основании сертификатов

сертификат ISO 13485 № 04720Q10000311 от 07.07.2020 г., действителен до 06.07.2023 г. Сертификат качества

производителя №БН от 10.12.2022 г.
(GMP, №, дата выдачи, срок действия или ISO 13485, №, дата выдачи, срок действия)

(сертификат качества производителя №, дата выдачи)

3. Дополнительная информация инвойс №KNFU20221202 от 02.12.2022 г.

Подписи уполномоченных лиц:

Жамалбеков Н. Т.

Ахимова А. Д.

Сералиева С. Т.

Войнован Д. А.

Осы құжат «Электрондық құжат және электрондық цифрлық қолтаңба туралы» Қазақстан Республикасының 2003 жылғы 7 қаңтардағы N 370-II Заңы 7 бабының 1 тармағына сәйкес қағаз тасығыштағы құжатпен бірдей.

Данный документ согласно пункту 1 статьи 7 ЗРК от 7 января 2003 года N370-II «Об электронном документе и электронной цифровой подписи» равнозначен документу на бумажном носителе.

Проверить подлинность электронного документа Вы можете по ссылке:
<http://obk.dari.kz/Documents/ExpertiseResult/3ad3c208-b836-45f4-9805-1abcacf70d8b>



ҚАЗАҚСТАН РЕСПУБЛИКАСЫНЫҢ ДЕНСАУЛЫҚ САҚТАУ МИНИСТРЛІГІ
Қазақстан Республикасы Денсаулық сақтау министрлігі Медициналық және фармацевтикалық бақылау
Сараптама ұйымының атауы және мекенжайы
комитетінің «Дәрілік заттар мен медициналық бұйымдарды сараптау ұлттық орталығы» шаруашылық жүргізу
құқығындағы республикалық мемлекеттік кәсіпорны
010000, Астана қ., Байқоңыр ауданы, Иманов к-і, 13

**ӨНІМНІҢ СӘЙКЕСТІК СЕРТИФИКАТЫ
(ДЕКЛАРАЦИЯЛАУ КЕЗІНДЕ)**

« 20 » _____ ақпан 20 23 ж.

№ KZ.7700.02.01.00952318

Мерзімсіз дейін сақтау шарттары сақталған кезде жарамды

1. Осы өнімнің сәйкестік сертификаты куәландырады, бұл өнім

Ультракүлгін сәулелік аппараттар KN-4001, ҚР-МТ-5№017071, 2207113524 сериясы, жарамдылық мерзімі
шектеусіз - 1 дана

(ДЗ және МБ мемлекеттік тізіліміне сәйкес өнімнің атауы және түрі, тіркеу куәлігінің нөмірі, сериясы)

(аппараттар, құрылғылар мен жабдықтар болып табылатын медициналық бұйымдардың сериялық нөмірі), жарамдылық мерзімі, партия саны)

ҚЫТАЙ, XUZHOU KERNEL MEDICAL EQUIPMENT CO., LTD. өндірілген

(елі, өндірушінің атауы)

ұсынылған "Вита А" ЖШС, АСТАНА ҚАЛАСЫ, АЛМАТЫ АУДАНЫ, ҚОШЕСІ ЖУБАНОВА, үй 23, пәт. 7,
(атауы, заңды тұлғаның орналасқан жері, заңды тұлғаның қызметін жүзеге асыру мекенжайы)
пошта индексі 010000 декларациялау арқылы сапаны бағалаудан өтті

2. Өнімнің сәйкестік сертификаты сертификаттар негізінде берілді

(GMP, №, берілген күні, қолданылу мерзімі немесе ISO 13485, №, берілген күні)

07.07.2020 ж. № 04720Q10000311 ISO 13485 сертификаты, 06.07.2023 ж. дейін жарамды. 10.12.2022 ж. № н/ж
(өндірушінің сапа сертификаты №, берілген күні, қолданылу мерзімі)
өндірушінің сапа сертификаты

3. Қосымша ақпарат 02.12.2022 ж. №KNFU20221202 инвойсы

Уәкілетті тұлғалардың қолдары:

Жамалбеков Н. Т.

Ахимова А. Д.

Сералиева С. Т.

Войнован Д. А.

Осы құжат «Электрондық құжат және электрондық цифрлық қолтаңба туралы» Қазақстан Республикасының 2003 жылғы 7 қаңтардағы N 370-II Заңы 7 бабының 1 тармағына сәйкес қағаз тасығыштағы құжатпен бірдей.

Данный документ согласно пункту 1 статьи 7 ЗРК от 7 января 2003 года N370-II «Об электронном документе и электронной цифровой подписи» равнозначен документу на бумажном носителе.

Проверить подлинность электронного документа Вы можете по ссылке:

<http://obk.dari.kz/Documents/ExpertiseResult/3ad3c208-b836-45f4-9805-1abcacf70d8b>



