



РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ
РК-МТ-5№018859

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

Информация	Наименование
Производитель, страна	АО "Государственный Рязанский приборный завод" (АО "ГРПЗ"), Россия
Производственная площадка, страна	АО "Государственный Рязанский приборный завод" (АО "ГРПЗ"), Россия
Уполномоченный представитель производителя	SteriMed (СтериМед)

в том, что **Стерилизатор паровой ГКа-100-ПЗ с принадлежностями**

(наименование медицинского изделия)

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 медицинскому изделию в приложении к данному регистрационному удостоверению, согласно форме 3 (количество листов 2).

Дата государственной регистрации (перерегистрации): 27.03.2024г., №N072999 решения

Действительно до: Бессрочно

Дата внесения изменений:

Фамилия, имя, отчество (при его наличии) руководителя государственного органа (или уполномоченное лицо): ТУЛЕШОВ КЕНЖЕБЕК АМАНГЕЛЬДЫЕВИЧ

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 сандық қол қою» туралы заңның 7 бабы, 1 тармағына сәйкес қағаз бетіндегі заңмен 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 «Электрондық құжат және электрондық сандық қол қою» туралы заңның 7 бабы, 1 тармағына сәйкес қағаз бетіндегі заңмен 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 «Электрондық құжат және электрондық сандық қол қою» туралы заңның 7 бабы, 1 тармағына сәйкес қағаз бетіндегі заңмен 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 «Электрондық құжат және электрондық сандық қол қою» туралы заңның 7 бабы, 1 тармағына сәйкес қағаз бетіндегі заңмен 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,
Астана қ., Сол жағалау,
Мәңгілік Ел даңғылы, 8
(Министірліктер үйі), 5-кіреберіс



Министерство здравоохранения
Республики Казахстан

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

**ПРИЛОЖЕНИЕ К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
РК-МТ-5№018859**

Перечень составных частей медицинского изделия

Наименование модели (модификации) МИ: Стерилизатор паровой ГКа-100-ПЗ с принадлежностями					
№ п/п	Вид составных частей	Наименование составных частей	Модель составных частей	Производитель	Страна
1.	Основной блок	Стерилизатор паровой автоматический с возможностью выбора режимов стерилизации ГКа-100-ПЗ КИУС.942711.008	Нет данных	АО «ГРПЗ»	Россия
2.	Основной блок	Стерилизатор паровой автоматический с возможностью выбора режимов стерилизации ГКа-100-ПЗ КИУС.942711.008-003	Нет данных	АО «ГРПЗ»	Россия
3.	комплектующее	Кольцо уплотнительное КИУС.754175.001	Нет данных	АО «ГРПЗ»	Россия
4.	комплектующее	Опора М10х55	Нет данных	ООО «БЕЗА»	Россия
5.	комплектующее	Захват КИУС.484135.001	Нет данных	АО «ГРПЗ»	Россия
6.	комплектующее	Шланг наливной арт.70980452	Нет данных	VirPlast	Россия
7.	комплектующее	Шланг сливной арт.70980433	Нет данных	VirPlast	Россия
8.	комплектующее	Корзина КИУС.321541.017-01	Нет данных	АО «ГРПЗ»	Россия
9.	комплектующее	Поддон КИУС.745216.077-01	Нет данных	АО «ГРПЗ»	Россия
10.	комплектующее	Подставка КИУС. 745422.142-01	Нет данных	АО «ГРПЗ»	Россия
11.	комплектующее	Кабель САВ-USBAB/3	Нет данных	АО «ГРПЗ»	Россия
12.	комплектующее	Диск с ПО	Нет данных	АО «ГРПЗ»	Россия



Қазақстан Республикасының
Денсаулық сақтау министрлігі

010000, Қазақстан Республикасы,
Астана қ., Сол жағалау,
Мәңгілік Ел даңғылы, 8
(Министірліктер үйі), 5-кіреберіс



Министерство здравоохранения
Республики Казахстан

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

**ПРИЛОЖЕНИЕ К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
РК-МТ-5№018859**

Перечень составных частей медицинского изделия

13.	комплектующее	Руководство по эксплуатации	по	Нет данных	АО «ГРПЗ»	Россия
-----	---------------	-----------------------------	----	------------	-----------	--------

Фамилия, имя, отчество (при его наличии) руководителя государственного органа (или уполномоченное лицо): ТУЛЕШОВ КЕНЖЕБЕК АМАНГЕЛЬДЫЕВИЧ

27.03.2024г.

