



**РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ**  
**ПК МИ (in vitro)-0№026004**

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

Информация	Наименование
Производитель, страна	ООО МЛТ, Россия
Производственная площадка, страна	ООО МЛТ, Россия
Уполномоченный представитель производителя	ИП Буняев

в том, что **Автомат фиксации и окраски мазков крови по ТУ 26.60.12-003-23475651-2021** с принадлежностями в исполнении АФОМК-16-ГИСТО

(наименование медицинского изделия)

**Класс 2 б – с повышенной 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 3).

Дата государственной регистрации (перерегистрации): 03.03.2023г., №N061266 решения

Действительно до: Бессрочно

Дата внесения изменений:

Фамилия, имя, отчество (при его наличии) руководителя государственного органа (или уполномоченное лицо): КАШКЫМБАЕВА ЛЯЗЯТ РСЫМБЕКОВНА

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 сандық қол қою» туралы заңның 7 бабы, 1 тармағына сәйкес қағаз бетіндегі заңмен 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 сандық қол қою» туралы заңның 7 бабы, 1 тармағына сәйкес қағаз бетіндегі заңмен 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 сандық қол қою» туралы заңның 7 бабы, 1 тармағына сәйкес қағаз бетіндегі заңмен 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 сандық қол қою» туралы заңның 7 бабы, 1 тармағына сәйкес қағаз бетіндегі заңмен 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  
(Министірліктер үйі), 5-кіреберіс



Министерство здравоохранения  
Республики Казахстан

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

**ПРИЛОЖЕНИЕ К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ**  
**ПК МИ (in vitro)-0№026004**

**Перечень составных частей медицинского изделия**

Наименование модели (модификации) МИ: <b>Автомат фиксации и окраски мазков крови по ТУ 26.60.12-003-23475651-2021 с принадлежностями в исполнении АФОМК-16-ГИСТО</b>					
№ п/п	Вид составных частей	Наименование составных частей	Модель составных частей	Производитель	Страна
1.	основной блок	Автомат фиксации окраски мазков крови в исполнении АФОМК-16-ГИСТО	не применимо	ООО МЛТ	Россия
2.	комплектующие	Штатив для предметных стекол ШВ-25 (на 25 стекол) 2 шт.	не применимо	ООО МЛТ	Россия
3.	комплектующие	Штатив для предметных стекол ШВ-10 (на 10 стекол) 2шт.	не применимо	ООО МЛТ	Россия
4.	комплектующие	Штатив-вкладыш для предметных стёкол ШВВ-20 (на 20 стекол) 2шт.	не применимо	ООО МЛТ	Россия
5.	комплектующие	Штатив держатель ШД-20 (под штатив - вкладыш ШВВ-20) 2шт.	не применимо	ООО МЛТ	Россия
6.	комплектующие	Штатив для предметных стекол ШВ-20 (на 20 стекол) 2 шт.	не применимо	ООО МЛТ	Россия
7.	комплектующие	Ванна для реагентов с крышкой ВВ-10-ПП (под штатив ШВ-10) 2шт.	не применимо	ООО МЛТ	Россия
8.	комплектующие	Ванна для реагентов с крышкой ВВ-10-ПОМ (под штатив ШВ-10) 15шт.	не применимо	ООО МЛТ	Россия
9.	комплектующие	Ванна для реагентов с	не применимо	ООО МЛТ	Россия



Қазақстан Республикасының  
Денсаулық сақтау министрлігі

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



Министерство здравоохранения  
Республики Казахстан

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

**ПРИЛОЖЕНИЕ К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ**  
**ПК МИ (in vitro)-0№026004**

**Перечень составных частей медицинского изделия**

		крышкой ВВ-25-ПП (под штативы: ШВ-10 ШВ-25, ШВ-20, ШД-20) 15 шт.			
10.	комплектующие	Ванна для реагентов с крышкой ВВ-25-ПОМ (под штативы: ШВ-10 ШВ-25, ШВ-20, ШД-20) 15 шт.	не применимо	ООО МЛТ	Россия
11.	комплектующие	Ванна для реагентов с крышкой ВВ-25-М (под штативы: ШВ-10 ШВ-25, ШВ-20, ШД-20) 15 шт.	не применимо	ООО МЛТ	Россия
12.	принадлежность	Комплект сантехнический для подключения к водопроводу: 1. Трубка подвода воды - 1 шт. 2. Трубка слива отходов - 1 шт. 3. Зажим для трубки слива воды - 1 шт.	не применимо	ООО МЛТ	Россия
13.	принадлежность	Комплект для подключения к вентиляции: 1. Трубка вентиляции гибкая 100мм - 1 шт. 2. Зажим для трубки вентиляции - 2 шт.	не применимо	ООО МЛТ	Россия
14.	принадлежность	Фильтродержатель 1 шт	не применимо	ООО МЛТ	Россия
15.	принадлежность	Фильтр угольный 1 шт.	не применимо	ООО МЛТ	Россия
16.	принадлежность	Сетевой шнур питания тип кабеля: компьютерная розетка "мама" IEC-320-C13 - вилка для эл. розетки, длина 1,5м - 1 шт.	не применимо	ООО МЛТ	Россия
17.	принадлежность	Предохранитель 250В,	не применимо	ООО МЛТ	Россия



Қазақстан Республикасының  
Денсаулық сақтау министрлігі

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



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 МИ (in vitro)-0№026004**

**Перечень составных частей медицинского изделия**

		10А (стекло) 2шт.			
18.	принадлежность	Руководство по эксплуатации 1 шт.	не применимо	ООО МЛТ	Россия
19.	принадлежность	Инструкции по монтажу 1шт	не применимо	ООО МЛТ	Россия

Фамилия, имя, отчество (при его наличии) руководителя государственного органа (или уполномоченное лицо): КАШКЫМБАЕВА ЛЯЗЯТ РСЫМБЕКОВНА

03.03.2023г.

