



РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ
ПК МИ (in vitro)-0№027895

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 **Набор реагентов для окраски гистологических препаратов гематоксилином и эозином «МЛТ-ГЕМАТОКСИЛИН-ЭОЗИН» по ТУ 21.20.23-003-23475651-2022**

(наименование медицинского изделия)

Класс 1 – с низкой 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): 04.04.2024г., №N073286 решения

Действительно до: Бессрочно

Дата внесения изменений:

Фамилия, имя, отчество (при его наличии) руководителя государственного органа (или уполномоченное лицо): КЕНЖЕХАНОВА АЛМАГУЛЬ ЖУМАХАНОВНА

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 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 МИ (in vitro)-0№027895**

Перечень составных частей медицинского изделия

Наименование модели (модификации) МИ:

Набор реагентов для окраски гистологических препаратов гематоксилином и эозином «МЛТ-ГЕМАТОКСИЛИН-ЭОЗИН» по ТУ 21.20.23-003-23475651-2022

№ п/п	Вид составных частей	Наименование составных частей	Модель составных частей	Производитель	Страна
1.	расходный материал	Реагент R1 - Краска Гематоксилин по Гиллу-2 – (1 флакон 1000 мл)	не применимо	ООО МЛТ	Россия

Наименование модели (модификации) МИ:

Набор реагентов для окраски гистологических препаратов гематоксилином и эозином «МЛТ-ГЕМАТОКСИЛИН-ЭОЗИН» по ТУ 21.20.23-003-23475651-2022

№ п/п	Вид составных частей	Наименование составных частей	Модель составных частей	Производитель	Страна
1.	расходный материал	Реагент R2 - Краска Эозин – (1 флакон 1000 мл)	не применимо	ООО МЛТ	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 МИ (in vitro)-0№027895**

Перечень составных частей медицинского изделия

Наименование модели (модификации) МИ:

Набор реагентов для окраски гистологических препаратов гематоксилином и эозином «МЛТ-ГЕМАТОКСИЛИН-ЭОЗИН» по ТУ 21.20.23-003-23475651-2022

№ п/п	Вид составных частей	Наименование составных частей	Модель составных частей	Производитель	Страна
1.	расходный материал	Реагент R3 - Раствор для дегидратации – (6 флаконов по 1000 мл)	не применимо	ООО МЛТ	Россия

Наименование модели (модификации) МИ:

Набор реагентов для окраски гистологических препаратов гематоксилином и эозином «МЛТ-ГЕМАТОКСИЛИН-ЭОЗИН» по ТУ 21.20.23-003-23475651-2022

№ п/п	Вид составных частей	Наименование составных частей	Модель составных частей	Производитель	Страна
1.	расходный материал	Реагент R4 Просветляющий раствор – (4 флакона по 1000 мл)	не применимо	ООО МЛТ	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 МИ (in vitro)-0№027895**

Перечень составных частей медицинского изделия

Наименование модели (модификации) МИ:

Набор реагентов для окраски гистологических препаратов гематоксилином и эозином «МЛТ-ГЕМАТОКСИЛИН-ЭОЗИН» по ТУ 21.20.23-003-23475651-2022

№ п/п	Вид составных частей	Наименование составных частей	Модель составных частей	Производитель	Страна
1.	расходный материал	Реагент R5 Закрывающая среда – (1 флакон 100 мл)	-не применимо	ООО МЛТ	Россия

Фамилия, имя, отчество (при его наличии) руководителя государственного органа (или уполномоченное лицо): КЕНЖЕХАНОВА АЛМАГУЛЬ ЖУМАХАНОВНА

04.04.2024г.

