



РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ
РК-ИМН-5№017823

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

1.	Наименование держателя регистрационного удостоверения	ТОО ДиАКиТ
2.	Страна держателя регистрационного удостоверения	Казахстан

в том, что **Щелочная фосфатаза-ДА-ДиАКиТ, набор реагентов для определения активности щелочной фосфатазы в сыворотке и плазме крови кинетическим методом (ДЭА-буфер, PNPP-субстрат), ТОО ДиАКиТ**

(наименование изделия медицинского назначения или медицинской техники, производитель)

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 2).

Дата государственной регистрации (перерегистрации): 05.05.2018, №N014861

Действительно до: 05.05.2023

Дата внесения изменений:

Ф.И.О. руководителя государственного органа (или уполномоченное лицо): БЮРАБЕКОВА ЛЮДМИЛА
ВИТАЛЬЕВНА

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 7 қаңтарындағы «Электронды құжат және электронды қандық 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 РК 2003 жылдың 7 қаңтарындағы «Электронды құжат және электронды қолдық 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 РК 2003 жылдың 7 қаңтарындағы «Электрондық құжат және электрондық 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 РК 2003 жылдың 7 қаңтарындағы «Электронды құжат және электронды қолдық 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 «Электронды құжат және электронды қол қойы» туралы заңның 7 бабы, 1 тармағына сәйкес қағаз бетіндегі құжатпен 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 РК 2003 жылдың 7 қаңтарындағы «Электронды құжат және электронды қол қойы» туралы заңның 7 бабы, 1 тармағына сәйкес қағаз бетіндегі құжатпен 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.





ПРИЛОЖЕНИЕ К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
РК-ИМН-5№017823

**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.	Щелочная фосфатаза-ДА-ДиАКиТ, набор реагентов для определения активности щелочной фосфатазы в сыворотке и плазме крови кинетическим методом (ДЭА-буфер, PNPP-субстрат), 2 x 40 мл + 2 x 10 мл	ЩЛФ01.1	ТОО "ДиАКиТ"	Республика Казахстан
2.	Щелочная фосфатаза-ДА-ДиАКиТ, набор реагентов для определения активности щелочной фосфатазы в сыворотке и плазме крови кинетическим методом (ДЭА-буфер, PNPP-субстрат), 2 x 80 мл + 2 x 20 мл	ЩЛФ01.2	ТОО "ДиАКиТ"	Республика Казахстан
3.	Щелочная фосфатаза-ДА-ДиАКиТ, набор реагентов для определения активности щелочной фосфатазы в сыворотке и плазме крови кинетическим методом (ДЭА-буфер, PNPP-субстрат), 5 x 16 мл + 1 x 20 мл	ЩЛФ02.3	ТОО "ДиАКиТ"	Республика Казахстан
4.	Щелочная фосфатаза-ДА-ДиАКиТ, набор реагентов для определения активности щелочной фосфатазы в сыворотке и плазме крови кинетическим методом (ДЭА-буфер, PNPP-субстрат), 2 x 60 мл + 2 x 15 мл	ЩЛФ03.4	ТОО "ДиАКиТ"	Республика Казахстан
5.	Щелочная фосфатаза-ДА-ДиАКиТ, набор реагентов для определения активности щелочной фосфатазы в сыворотке и плазме крови кинетическим методом (ДЭА-буфер, PNPP-субстрат), 4 x 60 мл + 4 x 15 мл	ЩЛФ03.5	ТОО "ДиАКиТ"	Республика Казахстан
6.	Щелочная фосфатаза-ДА-ДиАКиТ, набор реагентов для определения активности щелочной фосфатазы в сыворотке и плазме крови кинетическим методом (ДЭА-буфер, PNPP-субстрат), 4 x 35 мл + 2 x 18 мл	ЩЛФ04.6	ТОО "ДиАКиТ"	Республика Казахстан
7.	Щелочная фосфатаза-ДА-ДиАКиТ, набор реагентов для определения активности щелочной фосфатазы в сыворотке и плазме крови кинетическим методом (ДЭА-буфер, PNPP-субстрат), 6 x 40 мл + 2 x 32 мл	ЩЛФ05.7	ТОО "ДиАКиТ"	Республика Казахстан
8.	Щелочная фосфатаза-ДА-ДиАКиТ, набор реагентов для определения активности щелочной фосфатазы в сыворотке и плазме	ЩЛФ05.8	ТОО "ДиАКиТ"	Республика Казахстан



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-ИМН-5№017823

**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
	крови кинетическим методом (ДЭА-буфер, PNPP-субстрат), 6 x 58 мл + 3 x 32 мл			
9.	Щелочная фосфатаза-ДА-ДиАКиТ, набор реагентов для определения активности щелочной фосфатазы в сыворотке и плазме крови кинетическим методом (ДЭА-буфер, PNPP-субстрат), 6 x 40 мл + 2 x 32 мл	ЩЛФ06.9	ТОО "ДиАКиТ"	Республика Казахстан

Ф.И.О. руководителя государственного органа (или уполномоченное лицо): БЮРАБЕКОВА ЛЮДМИЛА ВИТАЛЬЕВНА

05.05.2018

