

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)

«15» август 2024 г.

№ KZ.7700.02.01.01164033

Действительно до «01» апрель 2029 г. при соблюдении условий хранения

1. Настоящий сертификат соответствия продукции удостоверяет, что продукция

Чулки компрессионные по ТУ 9398-011-87925726-2009. Чулки компрессионные до колена с закрытым мыском II
класса компрессии, размер №5, РК МИ (ИМН)-0№027946, серия N 01, годен до 03.2029 г. - 90 Пара

(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 РОССИЯ, ООО Центр Компресс

(страна, наименование производителя)

представленная ТОО "АСТ ЭЛАСТ", Казахстан, город Алматы, Турксибский район, улица Волочаевская,
(наименование, местонахождение юридического лица, адрес осуществления деятельности юридического лица)
дом 359, почтовый индекс 050019

прошла оценку качества путем декларирования

2. Сертификат соответствия продукции выдан на основании сертификатов

сертификат ISO 13485 №РОСС RU.32001.04ИБФ1.OC23 от 22.02.2023 г., действителен до 21.02.2026 г.

(GMP, №, дата выдачи, срок действия или ISO 13485, №, дата выдачи, срок действия)

Сертификат качества производителя №10 от 03.06.2024 г.

(сертификат качества производителя №, дата выдачи)

3. Дополнительная информация счет-фактура №11 от 14.06.2024 г.

Подписи уполномоченных лиц:

Капанова А. К.

Даутова Д. Д.

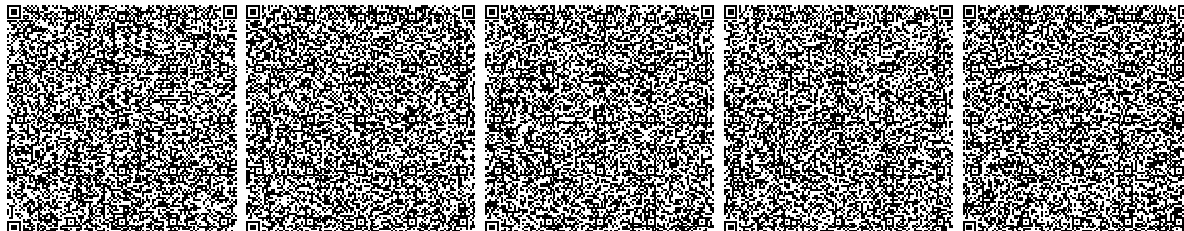
Сералиева С. Т.

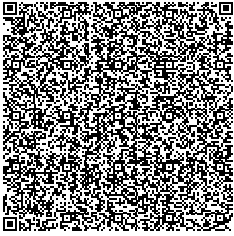
Мухамеджанов Г. К.

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/79e7a366-85f2-4600-b294-3b3233fb95e9>





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)**

« 15 » тамыз 20 24 ж.

№ KZ.7700.02.01.01164033

«01» сәуір 2029 ж. дейін сақтау шарттары сақталған кезде жарамды

1. Осы өнімнің сәйкестік сертификаты куәландырады, бұл өнім

ТШ 9398-011-87925726-2009 бойынша компрессиялық шұлықтар. Басы жабық тізеге дейінгі компрессиялық шұлықтар II класты компрессия, өлшемі: №5, ҚР-МБ (ММБ)-0№027946, N 01 сериясы, сақтау мерзімі 03.2029 ж. - 90 Жүп

(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)

РЕСЕЙ, ЖШҚ Центр Компресс өндірілген

(елі, өндірушінің атауы)

ұсынылған "АСТ ЭЛАСТ" ЖШС, Қазақстан, Алматы қаласы, Түрксіб ауданы, көшесі Волочаев, үй 359, пошта индексі 050019 декларациялау арқылы сапаны бағалаудан өтті

(атауы, заңды тұлғаның орналасқан жері, заңды тұлғаның қызметін жүзеге асыру мекенжайы)

2. Өнімнің сәйкестік сертификаты сертификаттар негізінде берілді

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

22.02.2023 ж. №РОСС RU.32001.04ИБФ1.OC23 ISO 13485 сертификаты, 21.02.2026 ж. дейін жарамды. 03.06.2024 ж. №10 өндірушінің сапа сертификаты

(өндірушінің сапа сертификаты №, берілген күні, қолданылу мерзімі)

3. Қосымша ақпарат 14.06.2024 ж. №11 шот-фактурасы

Уәкілетті тұлғалардың қолдары:

Капанова А. К.

Даутова Д. Д.

Сералиева С. Т.

Мухамеджанов Г. К.

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/79e7a366-85f2-4600-b294-3b3233fb95e9>



