



РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ
РК МИ (МТ)-0№029452

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

Информация	Наименование
Производитель, страна	ООО Таглер, Россия
Производственная площадка, страна	ООО Таглер, Россия
Уполномоченный представитель производителя	ТОО НВ-Лаб Казахстан

в том, что **Центрифуга Таглер настольная лабораторная медицинская по ТУ 28.29.41-004-01324118-2017**
с принадлежностями, варианты исполнения

(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 3).

Дата государственной регистрации (перерегистрации): 23.06.2025г., №N086952 решения

Действительно до: Бессрочно

Дата внесения изменений:

Фамилия, имя, отчество (при его наличии) руководителя государственного органа (или уполномоченное
лицо): БАЙТУБАЕВ ЕРКЕБУЛАН НУРГАЛИЕВИЧ

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 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 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 «Электронды құжат және электронды сандық қол көю» 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 (МТ)-0№029452**

Перечень составных частей медицинского изделия

Наименование модели (модификации) МИ:

1. Плазма – компакт в составе: - Центрифуга лабораторная – 1 шт.

№ п/п	Вид составных частей	Наименование составных частей	Модель составных частей	Производитель	Страна
1.	Комплектующие	Сетевой шнур - 1 шт	не применимо	ООО «Таглер» .	Россия
2.	Комплектующие	Блок питания - 1 шт	не применимо	ООО «Таглер» .	Россия
3.	Комплектующие	Руководство по эксплуатации - 1 шт.	не применимо	ООО «Таглер» .	Россия

Наименование модели (модификации) МИ:

2. СМ -12, в составе: - Центрифуга лабораторная - 1 шт.

№ п/п	Вид составных частей	Наименование составных частей	Модель составных частей	Производитель	Страна
1.	Комплектующие	Руководство по эксплуатации - 1 шт.	не применимо	ООО «Таглер» .	Россия
2.	Комплектующие	Встроенный сетевой шнур - 1 шт	не применимо	ООО «Таглер» .	Россия
3.	Комплектующие	Адаптеры под пробирки – 1 комплект.	не применимо	ООО «Таглер» .	Россия
4.	Принадлежность	Сменный ротор РУ-06 – 1 шт, или Сменный ротор РУ-08 – 1 шт	не применимо	ООО «Таглер» .	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 (МТ)-0№029452**

Перечень составных частей медицинского изделия

Наименование модели (модификации) МИ:

3. СМ -12М, в составе: - Центрифуга лабораторная - 1 шт.

№ п/п	Вид составных частей	Наименование составных частей	Модель составных частей	Производитель	Страна
1.	Комплектующие	Сетевой шнур - 1шт	не применимо	ООО «Таглер»	Россия
2.	Комплектующие	Руководство по эксплуатации -1 шт.	не применимо	ООО «Таглер»	Россия
3.	Комплектующие	Адаптеры под пробирки – 1 комплект.	не применимо	ООО «Таглер»	Россия

Наименование модели (модификации) МИ:

4. ОПН – 8М, в составе: - Центрифуга лабораторная - 1 шт

№ п/п	Вид составных частей	Наименование составных частей	Модель составных частей	Производитель	Страна
1.	Комплектующие	Сетевой шнур - 1шт	не применимо	ООО «Таглер»	Россия
2.	Комплектующие	Руководство по эксплуатации -1 шт.	не применимо	ООО «Таглер»	Россия
3.	Комплектующие	Запасной	не применимо	ООО «Таглер»	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 (МТ)-0№029452**

Перечень составных частей медицинского изделия

		предохранитель – 2 шт			
4.	Принадлежность	Сменный ротор РУ-180Л – 1шт, или Сменный ротор РУ 8x10 – 1шт	не применимо	ООО «Таглер» .	Россия

Фамилия, имя, отчество (при его наличии) руководителя государственного органа (или уполномоченное лицо): БАЙТУБАЕВ ЕРКЕБУЛАН НУРГАЛИЕВИЧ

23.06.2025г.

