

Қазақстан Республикасының
Денсаулық сақтау министрлігі

010000, Қазақстан Республикасы,
Нұр-Сұлтан қ., Сол жағалау,
Мәңгілік Ел даңғылы, 8



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-МТ-5№019043

**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.	Полный комплект для зарядки Stride M US (1 база для зарядки + 2 заряжаемых батарейки + 2 отсека под заряжаемые батарейки)	Нет данных	Sonova Hearing (Suzhou) Co., Ltd.	Китай
2.	Полный комплект для зарядки Stride M EU (1 база для зарядки + 2 заряжаемых батарейки + 2 отсека под заряжаемые батарейки)	Нет данных	Sonova Hearing (Suzhou) Co., Ltd.	Китай
3.	Комплект для зарядки StrideM US (1 база для зарядки + 2 заряжаемых батарейки)	Нет данных	Sonova Hearing (Suzhou) Co., Ltd.	Китай
4.	Комплект для зарядки StrideM EU (1 база для зарядки + 2 заряжаемых батарейки)	Нет данных	Sonova Hearing (Suzhou) Co., Ltd.	Китай
5.	Комплект для зарядки Stride M US (1 база для зарядки)	Нет данных	Sonova Hearing (Suzhou) Co., Ltd.	Китай
6.	Комплект для зарядки Stride M EU (1 база для зарядки)	Нет данных	Sonova Hearing (Suzhou) Co., Ltd.	Китай
7.	Комплект для зарядки и замены корпуса T Stride M (1 верхняя часть корпуса + 1 нижняя часть корпуса + 1 отсек под заряжаемую батарейку + 1 инструмент для замены корпуса)	Нет данных	Sonova Hearing (Suzhou) Co., Ltd.	Китай
8.	Отсек под заряжаемую батарейку Stride M pr/ct	Нет данных	Sonova Hearing (Suzhou) Co., Ltd.	Китай
9.	Отсек под заряжаемую батарейку Stride M 1x	Нет данных	Sonova Hearing (Suzhou) Co., Ltd.	Китай
10.	Заряжаемая батарейка 312 Ag-Zn x1	Нет данных	Sonova Hearing (Suzhou) Co., Ltd.	Китай
11.	Отсек батарейный Battery door	Нет данных	Sonova Hearing (Suzhou) Co., Ltd.	Китай
12.	Защита для микрофона Mic protector	Нет данных	Sonova Hearing (Suzhou) Co., Ltd.	Китай
13.	Регулятор громкости Volume control	Нет данных	Sonova Hearing (Suzhou) Co., Ltd.	Китай
14.	Рожок Tone Hook	Нет данных	Sonova Hearing (Suzhou) Co., Ltd.	Китай
15.	Мини-рожок Mini hook	Нет данных	Sonova Hearing (Suzhou) Co., Ltd.	Китай



Қазақстан Республикасының
Денсаулық сақтау министрлігі

010000, Қазақстан Республикасы,
Нұр-Сұлтан қ., Сол жағалау,
Мәңгілік Ел даңғылы, 8



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-МТ-5№019043**

**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
----------	---	--------	---------------------------------	--------

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

25.04.2019





РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ
PK-MT-5№019043

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

1.	Наименование держателя регистрационного удостоверения	Unitron Hearing
2.	Страна держателя регистрационного удостоверения	Канада
3.	Производитель	Sonova Hearing (Suzhou) Co., Ltd.
4.	Страна производителя	Китай

в том, что Слуховой аппарат заушного типа T Stride P 500, T Stride P 600, T Stride P 700, T Stride P 800, T Stride P Pro, T Stride P Dura 500, T Stride P Dura 600, T Stride P Dura 700, T Stride P Dura 800, T Stride P Dura Pro, T Stride M 500, T Stride M 600, T Stride M 700, T Stride M 800, T Stride M Pro, T Stride P Flex, T Stride P Dura Flex, T Stride M Flex, ТОО ОТОplus, Казахстан, _____

(наименование изделия медицинского назначения или медицинской техники, уполномоченный представитель производителя, держатель лицензии)

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): 25.04.2019, №N021013

Действительно до: 25.04.2024

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 құжаттың 2003 жылдың қаңтарындағы «Электрондық құжат және электрондық заңды қол қою» туралы заңның 7 бабы, 1 тармағына сәйкес қағаз бетіндегі құжатқа тең. Электрондық құжат www.elicense.kz порталында қурылған. Электрондық құжат түпнұсқасын www.elicense.kz порталында тексері 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 документавы можете на портале www.elicense.kz.

