



**РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ
РК МИ (ИМН)-0№029900**

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

| Информация | Наименование |
|--|--------------------------|
| Производитель, страна | YAMAKIN CO., LTD, Япония |
| Производственная площадка, страна | YAMAKIN CO., LTD, Япония |
| Уполномоченный представитель производителя | ТОО АТРИ |

в том, что **Материалы стоматологические пломбировочные iGOS композитные, наногибридные, цирконосодержащие, светоотверждаемые, светодиодфузионные, в вариантах 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 2).

Дата государственной регистрации (перерегистрации): 17.10.2025г., №N089432 решения

Действительно до: Бессрочно

Дата внесения изменений:

Фамилия, имя, отчество (при его наличии) руководителя государственного органа (или уполномоченное лицо): РАЙМКУЛОВА ГАУХАР УШКЕМПИРКЫЗЫ

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 сапалық 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 (ИМН)-0№029900**

Перечень составных частей медицинского изделия

| Наименование модели (модификации) МИ: Материал стоматологический пломбировочный «iGOS Universal», цирконосодержащий, светоотверждаемый, композитный на основе субмикронного керамического кластерного наполнителя, универсальный | | | | | |
|--|----------------------|---|-------------------------|-------------------|--------|
| № п/п | Вид составных частей | Наименование составных частей | Модель составных частей | Производитель | Страна |
| 1. | основной блок | В индивидуальной упаковке, 1 г ± 0,5 г (0,5 мл), 4 г ± 0,5 г (2 мл), оттенки: А1, А2, А3, А3.5, А4, А5, В1, В2, В3, С2, С3, D2, ОА2, ОА3, ВW, Е – 1 шт./уп. | Не применимо | YAMAKIN CO., LTD. | Япония |

| Наименование модели (модификации) МИ: Материал стоматологический пломбировочный «iGOS Flow», цирконосодержащий, светоотверждаемый, композитный на основе субмикронного керамического кластерного наполнителя, жидкотекучий | | | | | |
|--|----------------------|--|-------------------------|-------------------|--------|
| № п/п | Вид составных частей | Наименование составных частей | Модель составных частей | Производитель | Страна |
| 1. | основной блок | В индивидуальной упаковке, 1 г ± 0,5 г (0,5 мл), 2,6 г ± 0,5 г (1,5 мл), оттенки: А1, А2, А3, А3.5, А4, А5, ОА2, ОА3, ОА3.5, ОА4, ОА5, ВW, Е – 1 шт./уп. в составе одноразовая | Не применимо | YAMAKIN CO., LTD. | Япония |



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 (ИМН)-0№029900**

Перечень составных частей медицинского изделия

| | | | | | |
|--|--|--------------------------|--|--|--|
| | | канюля Needle Tip 10 шт. | | | |
|--|--|--------------------------|--|--|--|

Фамилия, имя, отчество (при его наличии) руководителя государственного органа (или уполномоченное лицо): РАЙМКУЛОВА ГАУХАР УШКЕМПИРКЫЗЫ

17.10.2025г.

Наименование модели (модификации) МИ:

Материал стоматологический пломбировочный «iGOS Low Flow», цирконосодержащий, светоотверждаемый, композитный на основе субмикронного керамического кластерного наполнителя, текучий

| № п/п | Вид составных частей | Наименование составных частей | Модель составных частей | Производитель | Страна |
|-------|----------------------|---|-------------------------|-------------------|--------|
| 1. | основной блок | В индивидуальной упаковке, 1 г ± 0,5 г (0,5 мл), 2,6 г ± 0,5 г (1,5 мл), оттенки: А1, А2, А3, А3.5, А4, А5, ОА2, ОА3, ОА3.5, ОА4, ОА5, ВW, Е – 1 шт./уп. в составе одноразовая канюля Needle Tip 10 шт. | Не применимо | YAMAKIN CO., LTD. | Япония |

Фамилия, имя, отчество (при его наличии) руководителя государственного органа (или уполномоченное лицо): РАЙМКУЛОВА ГАУХАР УШКЕМПИРКЫЗЫ

17.10.2025г.

