



РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ
РК МИ (ИМН)-0№029902

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 адгезивные светоотверждаемые 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., №N089436 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 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.





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№029902**

Перечень составных частей медицинского изделия

| Наименование модели (модификации) МИ: Материал стоматологический адгезивный iGOS-Bond с высокой степенью адгезии во влажной среде | | | | | |
|---|----------------------|---|-------------------------|-------------------|--------|
| № п/п | Вид составных частей | Наименование составных частей | Модель составных частей | Производитель | Страна |
| 1. | основной блок | Материал стоматологический адгезивный iGOS-Bond с высокой степенью адгезии во влажной среде, флакон 1 мл – 1 шт. / упак., флакон 5 мл – 1 шт. / упак. | Не применимо | YAMAKIN CO., LTD. | Япония |

| Наименование модели (модификации) МИ: Материал стоматологический адгезивный TMR AQUA BOND 0 самопротравливающийся, с высокой степенью адгезии во влажной среде | | | | | |
|--|----------------------|--|-------------------------|-------------------|--------|
| № п/п | Вид составных частей | Наименование составных частей | Модель составных частей | Производитель | Страна |
| 1. | основной блок | Материал стоматологический адгезивный TMR AQUA BOND 0 самопротравливающийся, с высокой степенью адгезии во влажной | 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№029902**

Перечень составных частей медицинского изделия

| | | | | | |
|--|--|---|--|--|--|
| | | сере, флакон 1 мл – 1 шт. / упак., флакон 5 мл – 1 шт. / упак | | | |
|--|--|---|--|--|--|

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

17.10.2025г.

