



РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ
РК МИ (МТ)-0№027611

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

Информация	Наименование
Производитель, страна	Sentech Korea Corp., Республика Корея
Производственная площадка, страна	ООО ARIDES LLC, Армения
Уполномоченный представитель производителя	ТОО CBRN centre

в том, что **Анализатор концентрации паров этанола в выдыхаемом воздухе Динго с принадлежностями**

(наименование медицинского изделия)

Класс 1 – с низкой 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 4).

Дата государственной регистрации (перерегистрации): 22.01.2024г., №N070856 решения

Действительно до: Бессрочно

Дата внесения изменений:

Фамилия, имя, отчество (при его наличии) руководителя государственного органа (или уполномоченное лицо): КЕНЖЕХАНОВА АЛМАГУЛЬ ЖУМАХАНОВНА

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





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.





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 (МТ)-0N№027611**

Перечень составных частей медицинского изделия

Наименование модели (модификации) МИ: Анализатор концентрации паров этанола в выдыхаемом воздухе Динго с принадлежностями, вариант исполнения Динго Е - 200					
№ п/п	Вид составных частей	Наименование составных частей	Модель составных частей	Производитель	Страна
1.	Основной блок	Алкотестер Динго Е-200 – 1 шт.	Не применимо	Sentech Korea Corp.	Корея
2.	комплектующее	Элемент питания типа АА- 2 шт.	Не применимо	Sentech Korea Corp.	Корея
3.	комплектующее	Одноразовый мундштук – 5 шт.	Не применимо	Sentech Korea Corp.	Корея
4.	комплектующее	Ремешок на руку – 1 шт.	Не применимо	Sentech Korea Corp.	Корея
5.	комплектующее	Паспорт – 1 шт.	Не применимо	Sentech Korea Corp.	Корея
6.	комплектующее	Руководство по эксплуатации – 1 шт.	Не применимо	Sentech Korea Corp.	Корея
7.	принадлежность	Чехол для анализатора – 1 шт. (при необходимости)	Не применимо	Sentech Korea Corp.	Корея
8.	принадлежность	Мундштук-воронка – 1 шт. (при необходимости)	Не применимо	Sentech Korea Corp.	Корея
9.	принадлежность	Принтер – 1 шт. (при необходимости)	Не применимо	Sentech Korea Corp.	Корея
10.	принадлежность	Кейс для транспортировки и хранения – 1 шт. (при необходимости)	Не применимо	Sentech Korea Corp.	Корея
11.	принадлежность	Кейс для транспортировки и хранения анализатора с принтером – 1 шт. (при необходимости)	Не применимо	Sentech Korea Corp.	Корея
12.	принадлежность	Кабель для	Не применимо	Sentech Korea	Корея



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)-0N№027611**

Перечень составных частей медицинского изделия

		подключения анализатора к ПК – 1 шт. (при необходимости)		Corp.		
13.	принадлежность	Кабель для подключения анализатора к принтеру – 1 шт. (при необходимости)	Не применимо	Sentech Corp.	Korea	Корея
14.	принадлежность	Адаптер к принтеру от 220В – 1 шт. (при необходимости)	Не применимо	Sentech Corp.	Korea	Корея
15.	принадлежность	Элемент питания типа АА к принтеру – 4 шт. (при необходимости)	Не применимо	Sentech Corp.	Korea	Корея
16.	принадлежность	Бумага к принтеру – 1 рулон (при необходимости)	Не применимо	Sentech Corp.	Korea	Корея

Наименование модели (модификации) МИ:

Анализатор концентрации паров этанола в выдыхаемом воздухе Динго с принадлежностями, вариант исполнения Динго Е - 200 (В)

№ п/п	Вид составных частей	Наименование составных частей	Модель составных частей	Производитель	Страна
1.	Основной блок	Алкотестер Динго Е-200 (В) – 1 шт.	Не применимо	Sentech Corp.	Korea Корея
2.	комплектующее	Элемент питания типа АА- 2 шт.	Не применимо	Sentech Corp.	Korea Корея
3.	комплектующее	Одноразовый мундштук – 5 шт.	Не применимо	Sentech Corp.	Korea Корея



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№027611**

Перечень составных частей медицинского изделия

4.	комплектующее	Ремешок на руку – 1 шт.	Не применимо	Sentech Corp.	Korea	Корея
5.	комплектующее	Паспорт – 1 шт.	Не применимо	Sentech Corp.	Korea	Корея
6.	комплектующее	Руководство по эксплуатации – 1 шт.	Не применимо	Sentech Corp.	Korea	Корея
7.	принадлежность	Чехол для анализатора – 1 шт. (при необходимости)	Не применимо	Sentech Corp.	Korea	Корея
8.	принадлежность	Мундштук-воронка – 1 шт. (при необходимости)	Не применимо	Sentech Corp.	Korea	Корея
9.	принадлежность	Принтер – 1 шт. (при необходимости)	Не применимо	Sentech Corp.	Korea	Корея
10.	принадлежность	Кейс для транспортировки и хранения – 1 шт. (при необходимости)	Не применимо	Sentech Corp.	Korea	Корея
11.	принадлежность	Кейс для транспортировки и хранения анализатора с принтером – 1 шт. (при необходимости)	Не применимо	Sentech Corp.	Korea	Корея
12.	принадлежность	Кабель для подключения анализатора к ПК – 1 шт. (при необходимости)	Не применимо	Sentech Corp.	Korea	Корея
13.	принадлежность	Кабель для подключения анализатора к принтеру – 1 шт. (при необходимости)	Не применимо	Sentech Corp.	Korea	Корея
14.	принадлежность	Адаптер к принтеру от 220В – 1 шт. (при необходимости)	Не применимо	Sentech Corp.	Korea	Корея
15.	принадлежность	Элемент питания типа АА к принтеру – 4 шт. (при необходимости)	Не применимо	Sentech Corp.	Korea	Корея
16.	принадлежность	Бумага к принтеру – 1	Не применимо	Sentech Korea	Korea	Корея



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№027611**

Перечень составных частей медицинского изделия

	рулон необходимости)	(при	Corp.	
--	-------------------------	------	-------	--

Фамилия, имя, отчество (при его наличии) руководителя государственного органа (или уполномоченное лицо): КЕНЖЕХАНОВА АЛМАГУЛЬ ЖУМАХАНОВНА

22.01.2024г.

