

МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РЕСПУБЛИКИ КАЗАХСТАН

Республиканское государственное предприятие на праве хозяйственного ведения «Национальный центр
наименование и адрес экспертной организации
экспертизы лекарственных средств и медицинских изделий» Комитета медицинского и фармацевтического
контроля Министерства здравоохранения Республики Казахстан 010000, г. Нур-Султан, район Байконур,
ул.Иманова 13

СЕРТИФИКАТ СООТВЕТСТВИЯ ПРОДУКЦИИ

«30» май 2022 г.

№ KZ.7700.02.01.00858305

Действительно до «01» март 2026 г. при соблюдении условий хранения

1. Настоящий сертификат соответствия продукции удостоверяет, что продукция

Мягкие контактные линзы Biofinity в блистерах №6, серия 129080, годен до 02.2026 г. - 13871 уп

(наименование и тип продукции согласно Государственному реестру лекарственных средств и медицинских изделий, серия

(серийный номер для медицинских изделий, являющихся аппаратами, приборами и оборудованием), срок годности, количество партий)

произведенная ВЕЛИКОБРИТАНИЯ, КуперВижн Мануфэкчуринг Лимитед

(страна, наименование производителя)

представленная ТОО «ГРАНД ЛЕНЗ НОВА (GRAND LENS NOVA)», Андрианова Наталия Юрьевна город
(наименование, местонахождение юридического лица, адрес осуществления деятельности юридического лица)

Алматы, Жетысуский район, проспект Райымбека, дом 169, офис 307.

прошла оценку качества путем декларирования

2. Сертификат соответствия продукции выдан на основании сертификатов

сертификат EN ISO 13485 №Q5 103 773 0006 Rev.00 от 22.05.2021 г., действителен до 21.05.2024 г.,

(GMP, №, дата выдачи, срок действия или ISO 13485, №, дата выдачи, срок действия)

сертификат анализа от 17.05.2022г.

(сертификат качества производителя №, дата выдачи)

3. Дополнительная информация инвойс №76928688-89, 76848438/1 от 28.04.2022 г.

Подписи уполномоченных лиц:

Шайдуллина А. Г.

Сералиева С. Т.

Войнован Д. А.

Осы құжат «Электрондық құжат және электрондық цифрлық қолтаңба туралы» Қазақстан Республикасының 2003 жылғы 7 қаңтардағы N 370II Заңы 7 бабының 1 тармағына сәйкес қағаз тасығыштағы құжатпен бірдей.

Данный документ согласно пункту 1 статьи 7 ЗРК от 7 января 2003 года N370-II «Об электронном документе и электронной цифровой подписи» равнозначен документу на бумажном носителе.

Проверить подлинность электронного документа Вы можете по ссылке:
<http://obk.dari.kz/Documents/ExpertiseResult/5f873858-861f-4cb8-8fde-5e80cecf532c>



ҚАЗАҚСТАН РЕСПУБЛИКАСЫНЫҢ ДЕНСАУЛЫҚ САҚТАУ МИНИСТРЛІГІ
Қазақстан Республикасы Денсаулық сақтау министрлігі Медициналық және фармацевтикалық бақылау
Сараптама ұйымының атауы және мекенжайы
комитетінің «Дәрілік заттар мен медициналық бұйымдарды сараптау ұлттық орталығы» шаруашылық жүргізу
құқығындағы республикалық мемлекеттік кәсіпорны
010000, Нұр-Сұлтан қ., Байқоңыр ауданы, Иманов қ-і, 13

ӨНІМНІҢ СӘЙКЕСТІК СЕРТИФИКАТЫ

«30» мамыр 2022 ж.

№ KZ.7700.02.01.00858305

«01» наурыз 2026 ж. дейін сақтау шарттары сақталған кезде жарамды

1. Осы өнімнің сәйкестік сертификаты куәландырады, бұл өнім

Biofinity жұмсақ жанаспалы линзалары блистерлерде №6, 129080 сериясы, сақтау мерзімі 02.2026 ж. - 13871
қапт.

(ДЗ және МБ мемлекеттік тізіліміне сәйкес өнімнің атауы және түрі, сериясы)

(аппараттар, құрылғылар мен жабдықтар болып табылатын медициналық бұйымдардың сериялық нөмірі), жарамдылық мерзімі, партия саны)

ҰЛЫБРИТАНИЯ, КуперВижн Мануфэкчуринг Лимитед өндірілген

(елі, өндірушінің атауы)

ұсынылған «ГРАНД ЛЕНЗ НОВА (GRAND LENS NOVA)» ЖШС, Андрианова Наталия Юрьевна Алматы
(атауы, заңды тұлғаның орналасқан жері, заңды тұлғаның қызметін жүзеге асыру мекенжайы)
қаласы, Жетісу ауданы, Даңғылы Райымбек, үй 169, 307 кеңсе декларациялау арқылы сапаны бағалаудан өтті

2. Өнімнің сәйкестік сертификаты сертификаттар негізінде берілді

22.05.2021 ж. №Q5 103 773 0006 Rev.00 EN ISO 13485 сертификаты, 21.05.2024 ж. дейін жарамды, 17.05.2022ж.
талдау сертификаты.

(GMP, №, берілген күні, қолданылу мерзімі немесе ISO 13485, №, берілген күні)

(өндірушінің сапа сертификаты №, берілген күні, қолданылу мерзімі)

3. Қосымша ақпарат 28.04.2022 ж. №76928688-89, 76848438/1 инвойсы

Уәкілетті тұлғалардың қолдары:

Шайдуллина А. Г.

Сералиева С. Т.

Войнован Д. А.

Осы құжат «Электрондық құжат және электрондық цифрлық қолтаңба туралы» Қазақстан Республикасының 2003 жылғы 7 қаңтардағы N 370-II Заңы 7 бабының 1 тармағына сәйкес қағаз тасығыштағы құжатпен бірдей.

Данный документ согласно пункту 1 статьи 7 ЗРК от 7 января 2003 года N370-II «Об электронном документе и электронной цифровой подписи» равнозначен документу на бумажном носителе.

Проверить подлинность электронного документа Вы можете по ссылке:
<http://obk.dari.kz/Documents/ExpertiseResult/5f873858-861f-4cb8-8fde-5e80cecf532c>

