



**РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ
РК МИ (МТ)-0№030988**

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

Информация	Наименование
Производитель, страна	Общество с ограниченной ответственностью «РЕВИКСАН», Россия
Производственная площадка, страна	KERNEL MEDICAL EQUIPMENT CO.LTD, Китай
Уполномоченный представитель производителя	TOO Blitz Medica Group (Блиц Медика Групп)

в том, что **Аппарат светодиодный медицинский «REVIXAN MIDI PLUS» для фотодинамической терапии и фототерапии по ТУ 26.60.13-002-49820826-2023.**

(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): 12.06.2026г., №N094421 решения

Действительно до: Бессрочно

Дата внесения изменений:

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

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.





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.



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№030988**

Перечень составных частей медицинского изделия

Наименование модели (модификации) МИ: Аппарат светодиодный медицинский «REVIXAN MIDI PLUS» для фотодинамической терапии и фототерапии по ТУ 26.60.13-002-49820826-2023 со сменным излучателем аппарата для длин волн 401, 661,830 нм					
№ п/п	Вид составных частей	Наименование составных частей	Модель составных частей	Производитель	Страна
1.	Основной блок	Аппарат светодиодный медицинский «REVIXAN MIDI PLUS» для фотодинамической терапии и фототерапии -1 шт.	Не применимо	ООО «РЕВИКСАН»	Россия
2.	Комплектующие	Сменный излучатель аппарата для длин волн 401,661,830 нм.	Не применимо	ООО «РЕВИКСАН»	Россия
3.	Комплектующие	Кабель питания -1 шт.	Не применимо	ООО «РЕВИКСАН»	Россия
4.	Комплектующие	Очки защитные для врача – 1 шт.	Не применимо	ООО «РЕВИКСАН»	Россия
5.	Комплектующие	Очки защитные глухие для пациента – 1 шт.	Не применимо	ООО «РЕВИКСАН»	Россия
6.	Комплектующие	Руководство по эксплуатации и паспорт-1 шт.	Не применимо	ООО «РЕВИКСАН»	Россия



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№030988**

Перечень составных частей медицинского изделия

Наименование модели (модификации) МИ: Аппарат светодиодный медицинский «REVIXAN MIDI PLUS» для фотодинамической терапии и фототерапии по ТУ 26.60.13-002-49820826-2023 со сменным излучателем аппарата для длин волн 530, 590,630 нм					
№ п/п	Вид составных частей	Наименование составных частей	Модель составных частей	Производитель	Страна
1.	Основной блок	Аппарат светодиодный медицинский «REVIXAN MIDI PLUS» для фотодинамической терапии и фототерапии -1 шт.	Не применимо	ООО «РЕВИКСАН»	Россия
2.	Комплектующие	Кабель питания -1 шт.	Не применимо	ООО «РЕВИКСАН»	Россия
3.	Комплектующие	Очки защитные для врача – 1 шт.	Не применимо	ООО «РЕВИКСАН»	Россия
4.	Комплектующие	Очки защитные глухие для пациента – 1 шт.	Не применимо	ООО «РЕВИКСАН»	Россия
5.	Комплектующие	Руководство по эксплуатации и паспорт-1 шт.	Не применимо	ООО «РЕВИКСАН»	Россия
6.	Комплектующие	Сменный излучатель аппарата для длин волн 530,590,630 нм.	Не применимо	ООО «РЕВИКСАН»	Россия

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

12.06.2026г.

