

Инструкция по медицинскому применению медицинского изделия

Наименование медицинского изделия

Внутриматочная спираль с содержанием золота Beegoldix[®], модель Cu 375+Au, размерами Standard, Mini

Состав и описание медицинского изделия

Внутриматочная спираль состоит из полиэтиленовой конструкции Y-образной формы, которая имеет на своем вертикальном стержне обмотку из медной проволоки с сердцевиной из золота. К нижнему концу стержня прикреплены полиэтиленовые нити. Активная площадь поверхности меди составляет 375мм². Внутриматочная спираль помещена в систему для введения, которая оборудована подвижным поршнем для регулировки в соответствии с данными гистерометрии, гарантирующими правильную установку спирали на дне матки.

Внутриматочная спираль препятствует наступлению беременности за счет воздействия на движение сперматозоидов и их способность оплодотворять яйцеклетку. Обеспечивает высокую эффективность контрацепции. Это полностью обратимый метод контрацепции, защита перестает действовать при удалении спирали.

Только для однократного применения.

Наименование (обозначение) нормативного документа, в соответствии с которым произведено изделие: Заводской стандарт на продукт «Внутриматочная спираль GOLD T[®]»

Область применения и назначение медицинского изделия

Гинекология

Внутриматочная контрацепция.

Информация по мерам предосторожности (безопасности) и ограничениям при использовании медицинского изделия

Внутриматочная спираль устанавливается только по назначению врача.

Стерильна, находится в индивидуальной одноразовой упаковке. Не стерилизовать повторно. Не использовать, если упаковка вскрыта или повреждена. Соблюдать правила асептики во время манипуляций. После извлечения или окончания срока хранения внутриматочную спираль следует утилизировать в соответствии с местными нормативами по утилизации биологических отходов.

Решение: N051103

Дата решения: 20.04.2022

Фамилия, имя, отчество (при его наличии) руководителя государственного органа (или уполномоченное лицо): Байсеркин Б. С.

(Комитет медицинского и фармацевтического контроля Министерства здравоохранения Республики Казахстан)

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

Внутриматочная спираль устанавливается на срок 5 лет, для контроля и замены следует обратиться к врачу.

Противопоказания

Абсолютные

- беременность
- инфекции органов малого таза
- острый цервицит
- послеродовой эндометрит или септический аборт
- аномальные маточные кровотечения
- злокачественные гинекологические заболевания
- врожденные аномалии развития матки
- лейомиоматоз матки
- аллергия на медь
- болезнь Вильсона
- тяжелая анемия
- наличие в анамнезе внематочных беременностей

Относительные

- тяжелая дисменорея
- нарушения свертываемости крови
- сердечно-сосудистые заболевания

Информация о сроке и условиях хранения медицинского изделия

Срок хранения

5 лет.

Не применять после истечения срока хранения.

Условия хранения

Хранить при температуре от 15°C до 30°C в сухом месте вдали от прямых солнечных лучей.

Дополнительная информация, необходимая при использовании (обслуживании) медицинского изделия

Установка спирали

Перед установкой спирали рекомендуется сделать мазок или цитологический анализ с целью выявления возможных инфекций или противопоказаний.

Перед установкой:

1. Произведите пальпацию для выяснения размера и расположения матки.
2. Произведите осмотр шейки матки с помощью зеркала.

Решение: N051103

Дата решения: 20.04.2022

Фамилия, имя, отчество (при его наличии) руководителя государственного органа (или уполномоченное лицо): Байсеркин Б. С.

(Комитет медицинского и фармацевтического контроля Министерства здравоохранения Республики Казахстан)

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

3. Обработайте шейку матки ватным тампоном с антисептическим раствором.
 4. Захватите переднюю губу шейки матки зажимом и оттяните ее.
 5. Проведите гистерометрию маточным зондом для определения глубины матки и направления цервикального канала.
- При необходимости можно согнуть трубку для введения в соответствии с положением матки, не открывая стерильный пакет.

Шаг 1

Откройте пакет, и не извлекая систему, крепко удерживайте нити и тяните их так, чтобы горизонтальные плечики спирали вошли в трубку.
Спираль не должна находиться в трубке для ввода больше 5 минут.

Шаг 2

Не извлекая систему из пакета, разблокируйте поршень гистерометрии и установите фиксирующий стержень на позиции, максимально близкой к результатам измерения с помощью маточного зонда. Заблокируйте фиксирующий стержень на этом измерении - таким образом расстояние от дистального конца спирали до ограничителя полностью соответствует данным измерений маточным зондом.

Шаг 3

Придерживая большим пальцем фиксирующий стержень, извлеките спираль из пакета и мягким движением введите через цервикальный канал в матку до соприкосновения ограничителя ввода с шейкой матки.

Шаг 4

Важно! Убедитесь, что фиксирующий стержень установлен в нужном положении.

Поддерживая постоянное и непрерывное давление ограничителя ввода на шейку матки, поверните поршень для введения влево (обратить внимание на направление стрелки) до щелчка.

Шаг 5

Поместите указательный и средний пальцы в кольца устройства, а большой палец на кнопку.

Шаг 6

Для правильного введения и установки спирали на дне матки нажмите на кнопку, передвигая проводник для введения до упора.

Решение: N051103

Дата решения: 20.04.2022

Фамилия, имя, отчество (при его наличии) руководителя государственного органа (или уполномоченное лицо): Байсеркин Б. С.

(Комитет медицинского и фармацевтического контроля Министерства здравоохранения Республики Казахстан)

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

Шаг 7

Очень важно!

При извлечении устройства для введения уделите особое внимание нитям - проверьте, что они свободно передвигаются в отверстии поршня для введения.

Если нити в процессе извлечения будут прижаты, внутриматочная спираль сместится из своего правильного положения и даже может быть извлечена.

Шаг 8

Длина полиэтиленовых нитей не должна превышать 2см, обрежьте лишнюю длину ножницами.

Удаление спирали

Самый подходящий момент для извлечения или замены спирали - период менструации, так как в это время шейка матки слегка приоткрыта. Установите смотровое зеркало так, чтобы была видна шейка матки, и с помощью зажима мягким плавным движением потяните за нити вплоть до полного извлечения спирали.

Особые указания

Необходимо выяснить, принимает ли пациентка антикоагулянты в связи с усилением кровотечений во время менструации после установки спирали.

Диатермия (физиотерапия, основанная на коротковолновом или микроволновом излучении) в абдоминальной зоне и зоне крестцового отдела позвоночника должна проводиться с осторожностью, так как нагрев меди может навредить внутриматочной спирали.

Во время первых циклов менструальные кровотечения могут быть интенсивнее и продолжительнее, чем обычно. Не рекомендуется пользоваться тампонами во время менструаций. Если они используются, нужно уделять особое внимание тому, чтобы не потянуть за полиэтиленовые нити и не извлечь спираль.

Риски

Инфекции органов малого таза: вероятность их возникновения выше в первый месяц после установки спирали. Затем вероятность снижается. В случае инфекции спираль необходимо удалить.

Выпадение: может произойти в редких случаях; признаками выпадения могут быть кровотечения и/или боли.

Решение: N051103

Дата решения: 20.04.2022

Фамилия, имя, отчество (при его наличии) руководителя государственного органа (или уполномоченное лицо): Байсеркин Б. С.

(Комитет медицинского и фармацевтического контроля Министерства здравоохранения Республики Казахстан)

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

Перфорация: при подозрении на перфорацию матки или шейки матки немедленно извлечь спираль. В случае сомнений провести соответствующую диагностику.

Беременность: извлечь спираль до окончания третьего месяца беременности.

Метод стерилизации

Этилен оксид

Наименование организации-производителя

EUROGINE, S.L.

C/ Raurell 21-29, Nave 3, 08860 Castelldefels, Barcelona, Испания

Тел: +34936304345

Электронная почта: eurogine@eurogine.com; www.eurogine.com

Уполномоченный представитель производителя на территории Республики Казахстан

Организация, принимающая претензии (предложения) по медицинскому изделию от потребителей на территории Республики Казахстан

Организация, ответственная за пострегистрационное наблюдение за безопасностью медицинского изделия на территории Республики Казахстан

Медицинская фармацевтическая компания «Биола»

Казахстан, г. Алматы A05F4E4, ул. Монгольская, 44.

Тел: +7 (727) 337 76 36, +7 (727) 337 76 39.

Электронная почта: post@biola.kz; www.biola.kz

Данные о последнем пересмотре инструкции по медицинскому изделию:
xx.xx.xxxxг.

Расшифровка символов и обозначений, использованных при маркировке:



- читать инструкцию



- ознакомиться с инструкцией перед установкой



- обращаться с осторожностью

Решение: N051103

Дата решения: 20.04.2022

Фамилия, имя, отчество (при его наличии) руководителя государственного органа (или уполномоченное лицо): Байсеркин Б. С.

(Комитет медицинского и фармацевтического контроля Министерства здравоохранения Республики Казахстан)

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



- защищать от влаги



- защищать от солнечных лучей



- хранить при температуре от 15° до 30°С



- для однократного применения



- повторно не стерилизовать



- не использовать, если упаковка вскрыта или повреждена



- стерилизация этиленоксидом

CE 0318 - соответствие директиве ЕС



- партия



- дата изготовления



- дата окончания срока годности

Решение: N051103

Дата решения: 20.04.2022

Фамилия, имя, отчество (при его наличии) руководителя государственного органа (или уполномоченное лицо): Байсеркин Б. С.

(Комитет медицинского и фармацевтического контроля Министерства здравоохранения Республики Казахстан)

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

Решение: N051103

Дата решения: 20.04.2022

Фамилия, имя, отчество (при его наличии) руководителя государственного органа (или уполномоченное лицо): Байсеркин Б. С.

(Комитет медицинского и фармацевтического контроля Министерства здравоохранения Республики Казахстан)

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

Медициналық бұйымды медицинада қолдану жөніндегі нұсқаулық

Медициналық бұйымның атауы

Beegoldix® құрамында алтын бар жатыршілік спиралі, моделі Cu 375+Au, өлшемдері Standard, Mini

Медициналық бұйымның құрамы мен сипаттамасы

Жатыршілік спираль Y-тәрізді полиэтилен құрылымынан тұрады, оның тік стерженінде алтыннан жасалған өзекшесі бар мыс сымнан жасалған орам болады. Стерженнің төменгі ұшына полиэтилен жіптер бекітілген. Мыс беткейінің белсенді ауданы 375мм² құрайды. Жатыршілік спираль енгізуге арналған жүйеге орналастырылған, ол гистерометрия деректеріне сәйкес реттеуге арналған, спиральдің жатыр түбіне дұрыс орнатылуына кепілдік беретін жылжымалы поршеньмен жабдықталған.

Жатыршілік спираль сперматозоидтардың қозғалысына және олардың ұрық жасушасын ұрықтандыру қабілетіне әсер етуінің есебінен жүктіліктің басталуына кедергі келтіреді. Контрацепцияның жоғары тиімділігін қамтамасыз етеді. Бұл контрацепцияның толықтай қайтымды әдісі болып табылады, спираль алынып тасталған кезде, қорғау қызметін тоқтатады.

Тек бір рет қолдануға арналған

Осыған сәйкес медициналық бұйым өндірілген нормативтік құжаттың атауы (белгіленуі): «GOLD T® жатыршілік спиралі» өніміне арналған зауыт стандарты

Медициналық бұйымның қолданылу саласы және тағайындалуы

Гинекология

Жатыршілік контрацепция үшін.

Медициналық бұйымды пайдалану кезіндегі сақтық (қауіпсіздік) шаралары және шектеулер бойынша ақпарат

Жатыршілік спираль тек дәрігердің тағайындауы бойынша орнатылады.

Стерильді, дербес бір реттік қаптамада тұрады. Қайта стерилизациялауға болмайды. Егер қаптамасы ашылған немесе бүлінген болса, пайдалануға болмайды. Манипуляциялар кезінде асептика ережелерін сақтау керек. Шығарып алғаннан кейін немесе сақтау мерзімі аяқталғаннан кейін жатыршілік спиральді биологиялық қалдықтарды утилизациялау жөніндегі жергілікті нормативтерге сәйкес утилизациялануы тиіс.

Шешімі: N051103

Шешім тіркелген күні: 20.04.2022

Мемлекеттік орган басшысының (немесе уәкілетті тұлғаның) тегі, аты, әкесінің аты (бар болса):

Байсеркин Б. С.

(Қазақстан Республикасы Денсаулық сақтау министрлігінің Медициналық және фармацевтикалық бақылау комитеті)

Осы құжат «Электронды құжат және электрондық цифрлы қол қою жөнінде» 2003 жылғы 7 қаңтардағы ҚРЗ 7-бабы 1-тармағына сәйкес қағаз түріндегі құжатқа тең

Жатырішілік спираль 5 жыл мерзімге орнатылады, бақылау және ауыстыру үшін дәрігерге жүгіну керек.

Қолдануға болмайтын жағдайлар

Абсолюттік

- жүктілік
- кіші жамбас ағзаларының инфекциялары
- жедел цервицит
- босанғаннан кейінгі эндометрит немесе сепсистік аборт
- жатырдан әдеттен тыс қан кету
- қатерлі гинекологиялық аурулар
- жатыр дамуының туа біткен аномалиялары
- жатыр лейомиоматозы
- мысқа аллергия
- Вильсон ауруы
- ауыр анемия
- анамнезде жатырдан тыс жүктіліктердің болуы

Салыстырымды

- ауыр дисменорея
- қан ұюының бұзылулары
- жүрек-қантамыр аурулары

Медициналық бұйымды сақтау мерзімі мен шарттары туралы ақпарат

Сақтау мерзімі

5 жыл.

Сақтау мерзімі өткеннен кейін қолдануға болмайды.

Сақтау шарттары

Құрғақ жерде, тікелей түсетін күн сәулесінен аулақта, 15°C-ден 30°C-ге дейінгі температурада сақтау керек.

Медициналық бұйымды пайдалану (күтіп ұстау) кезінде қажетті қосымша ақпарат

Спиральді орнату

Спиральді орнатар алдында болуы мүмкін инфекцияларды немесе қарсы көрсетілімдерін анықтау мақсатында жағынды немесе цитологиялық талдау жасау ұсынылады. Орнатар алдында:

1. Жатырдың өлшемі мен орналасуын анықтау үшін пальпация жасаңыз.
2. Жатыр мойнын айнаның көмегімен тексеріп шығыңыз.

Шешімі: N051103

Шешім тіркелген күні: 20.04.2022

Мемлекеттік орган басшысының (немесе уәкілетті тұлғаның) тегі, аты, әкесінің аты (бар болса):
Байсеркин Б. С.

(Қазақстан Республикасы Денсаулық сақтау министрлігінің Медициналық және фармацевтикалық бақылау комитеті)

Осы құжат «Электронды құжат және электрондық цифрлы қол қою жөнінде» 2003 жылғы 7 қаңтардағы ҚРЗ 7-бабы 1-тармағына сәйкес қағаз түріндегі құжатқа тең

3. Жатыр мойын антисептикалық ерітіндіге малынған мақта тампонымен сүртіп шығыңыз.
4. Жатыр мойнының алдыңғы ернеуін қысқышпен қармап алыңыз және тартыңыз.
5. Жатырдың тереңдігін және цервикальді өзегінің бағытын анықтау үшін жатыр зондымен гистерометрия жүргізіңіз.
Қажет болған жағдайда, стерильді пакетін ашпай тұрып, түтікті жатырдың қалпына сәйкес енгізу үшін бұгуге болады.

1 қадам

Пакетін ашыңыз және жүйені шығармай тұрып, жіптерін ұстап алыңыз және спиральдің көлденең иықтары түтікке енетіндей етіп тартыңыз.

Спираль енгізуге арналған түтікте 5 минуттан артық тұрмауы тиіс.

2 қадам

Жүйені пакеттен шығармай, гистерометрия поршенінің бұғатын ашыңыз және бекіткіш өзегін жатыр зондының көмегімен, өлшеу нәтижелеріне барынша жақын позицияға орнатыңыз. Бекіткіш стерженьді осы өлшемге бұғаттаңыз - осылайша спиральдің дистальді ұшынан шектегішке дейінгі қашықтық жатыр зондымен өлшеу деректеріне толық сәйкес келеді.

3 қадам

Бекіткіш стерженін бас бармағыңызбен ұстап тұрып, спиральді пакетінен шығарып алыңыз және цервикальді өзек арқылы жеңіл қозғап, енгізу шектегіші жатыр мойнына тигенге дейін жатырға енгізіңіз.

4 қадам

Маңызды! Бекіткіш стержень қажетті қалыпта орнатылғанына көз жеткізіңіз.

Жатыр мойнына енгізу шектегішінің тұрақты және үздіксіз қысымын ұстап тұрып, енгізу үшін поршеньді шертілгенге дейін солға (көрсеткі бағытына назар аударыңыз) бұраңыз

5 қадам

Сұқ саусақ пен ортаңғы саусағыңызды құрылғының сақиналарына, ал бас бармақты түймеге орналастырыңыз.

6 қадам

Спиральді дұрыс енгізу және жатыр түбіне орнату үшін, өткізгішті түбіне дейін енгізілуі үшін жылжыта отырып, түймесін басыңыз

Шешімі: N051103

Шешім тіркелген күні: 20.04.2022

Мемлекеттік орган басшысының (немесе уәкілетті тұлғаның) тегі, аты, әкесінің аты (бар болса):

Байсеркин Б. С.

(Қазақстан Республикасы Денсаулық сақтау министрлігінің Медициналық және фармацевтикалық бақылау комитеті)

Осы құжат «Электронды құжат және электрондық цифрлы қол қою жөнінде» 2003 жылғы 7 қаңтардағы ҚРЗ 7-бабы 1-тармағына сәйкес қағаз түріндегі құжатқа тең

7 қадам

Өте маңызды!

Енгізу құрылғысын шығарып алған кезде жіптерге ерекше көңіл бөліңіз - олар енгізуге арналған поршень тесігінде еркін қозғалып тұрғандығын тексеріңіз.

Егер жіптер шығарып алу үдерісінде қысылып қалса, жатыршілік спираль өзінің дұрыс қалпынан ығысып кетеді және тіпті шығып кетуі мүмкін.

8 қадам

Полиэтилен жіптерінің ұзындығы 2 см-ден аспауы тиіс, артық ұзындығын қайшымен кесіп тастаңыз.

Спиральді алып тастау

Спиральді шығарып алу немесе ауыстыру үшін ең қолайлы сәт - етеккір кезеңі, өйткені бұл уақытта жатыр мойны сәл ашықтау болады. Тексеру айнасын жатыр мойны көрінетін етіп орнатыңыз, және қысқыштың көмегімен, спираль толығымен алынғанша жіптерін жайлап, бірқалыпты қимылмен тартыңыз.

Айрықша нұсқаулар

Пациент әйелдің спиральді орнатқаннан кейін етеккір кезінде қан кетудің жоғарылауына байланысты антикоагулянттарды қабылдап жүрген-жүрмегендігін анықтап білу қажет.

Абдоминальды аймақта және омыртқаның сегізкөз аймағындағы диатермия (қысқатолқынды немесе микротолқынды сәулеге негізделген физиотерапия) сақтықпен жүргізілуі тиіс, өйткені мыстың қызуы жатыршілік спиральға зиянын тигізуі мүмкін.

Алғашқы циклдар кезінде етеккірлік қан кетулер әдеттегіден гөрі қарқындырақ және ұзағырақ болуы мүмкін. Етеккір кезінде тампондарды пайдалану ұсынылмайды. Егер олар пайдаланылса, полиэтилен жіптерін тартпауға және спиральді шығарып алмауға ерекше көңіл бөлу керек.

Қауіптер

Кіші жамбас ағзаларының инфекциялары: олардың туындау ықтималдығы спиральді орнатқаннан кейінгі бірінші айда жоғары. Содан кейін ықтималдылығы төмендейді. Инфекция жұқтырған жағдайда спиральді алып тастау қажет.

Түсіп қалуы: сирек жағдайларда орын алуы мүмкін; түсіп қалу белгілері қан кету және/немесе ауырсыну болуы мүмкін.

Шешімі: N051103

Шешім тіркелген күні: 20.04.2022

Мемлекеттік орган басшысының (немесе уәкілетті тұлғаның) тегі, аты, әкесінің аты (бар болса):
Байсеркин Б. С.

(Қазақстан Республикасы Денсаулық сақтау министрлігінің Медициналық және фармацевтикалық бақылау комитеті)

Осы құжат «Электронды құжат және электрондық цифрлы қол қою жөнінде» 2003 жылғы 7 қаңтардағы ҚРЗ 7-бабы 1-тармағына сәйкес қағаз түріндегі құжатқа тең

Перфорация: жатырдың немесе жатыр мойнының перфорациясына күдік болса, спиральді дереу алып тастау керек. Күмән болған жағдайда тиісінше диагностика жүргізу керек.

Жүктілік: спиральді жүктіліктің үшінші айы аяқталғанға дейін алып тастаңыз.

Стерилизациялау әдісі

Этилен тотығы

Өндірушінің атауы, орналасқан мекенжайы

EUROGINE, S.L.

C/ Raurell 21-29, Nave 3, 08860 Castelldefels, Barcelona, Испания

Тел: +34936304345

Электронды пошта: eurogine@eurogine.com; www.eurogine.com

Қазақстан Республикасы аумағындағы өндірушінің уәкілетті өкілі

Қазақстан Республикасы аумағында тұтынушылардан медициналық бұйым жөніндегі шағымдарды (ұсыныстарды) қабылдайтын ұйым

Қазақстан Республикасы аумағында медициналық бұйымның тіркеуден кейінгі қауіпсіздігін қадағалауға жауапты ұйым

«Биола» Медициналық фармацевтикалық компаниясы

Қазақстан, Алматы қ. А05F4E4, Монгольская к-сі, 44.

Тел: +7 (727) 337 76 36, +7 (727) 337 76 39.

Электронды пошта: post@biola.kz; www.biola.kz

Медициналық қолдану жөніндегі нұсқаулықтың соңғы рет қайта қаралуы туралы деректер: хх.хх.хххх ж.

Таңбалау кезінде пайдаланылған символдар мен белгілердің түсіндірмесі:



- нұсқаулықты оқып шығу керек



- орнатар алдында нұсқаулықпен танысып шығу керек



- сақтықпен пайдалану керек



- ылғалдан қорғау керек

Шешімі: N051103

Шешім тіркелген күні: 20.04.2022

Мемлекеттік орган басшысының (немесе уәкілетті тұлғаның) тегі, аты, әкесінің аты (бар болса):

Байсеркин Б. С.

(Қазақстан Республикасы Денсаулық сақтау министрлігінің Медициналық және фармацевтикалық бақылау комитеті)

Осы құжат «Электронды құжат және электрондық цифрлы қол қою жөнінде» 2003 жылғы 7 қаңтардағы ҚРЗ 7-бабы 1-тармағына сәйкес қағаз түріндегі құжатқа тең



- күн сәулесінен сақтау керек

15°C

- 15°C-ден 30°C-ге дейінгі температурада сақтау керек



- бір рет қолдануға арналған



- қайта стерилизациялауға болмайды



- егер қаптамасы ашылған немесе бүлінген болса, пайдалануға болмайды



- этилен тотығымен стерилизацияланған

CE 0318 - ЕО директивасына сәйкестігі



- партиясы



- дайындалған күні



- жарамдылық мерзімінің аяқталатын күні

Шешімі: N051103

Шешім тіркелген күні: 20.04.2022

Мемлекеттік орган басшысының (немесе уәкілетті тұлғаның) тегі, аты, әкесінің аты (бар болса):
Байсеркин Б. С.

(Қазақстан Республикасы Денсаулық сақтау министрлігінің Медициналық және фармацевтикалық бақылау комитеті)

Осы құжат «Электронды құжат және электрондық цифрлы қол қою жөнінде» 2003 жылғы 7 қаңтардағы ҚРЗ 7-бабы 1-тармағына сәйкес қағаз түріндегі құжатқа тең

Шешімі: N051103

Шешім тіркелген күні: 20.04.2022

Мемлекеттік орган басшысының (немесе уәкілетті тұлғаның) тегі, аты, әкесінің аты (бар болса):
Байсеркин Б. С.

(Қазақстан Республикасы Денсаулық сақтау министрлігінің Медициналық және фармацевтикалық бақылау комитеті)

Осы құжат «Электронды құжат және электрондық цифрлы қол қою жөнінде» 2003 жылғы 7 қаңтардағы ҚРЗ 7-бабы 1-тармағына сәйкес қағаз түріндегі құжатқа тең