



**ТАМОЖЕННЫЙ СОЮЗ  
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ, РЕСПУБЛИКИ КАЗАХСТАН  
И РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ**

Комитет охраны общественного здоровья Министерства здравоохранения Республики Казахстан  
Заместитель Председателя Комитета охраны общественного здоровья Министерства  
здравоохранения Республики Казахстан

(уполномоченный орган Стороны, руководитель уполномоченного органа, наименование административно-территориального образования)

**СВИДЕТЕЛЬСТВО  
о государственной регистрации**

№ KZ.16.01.98.002.E.000970.11.17 ОТ 17.11.2017 г.

Продукция:

Дезинфицирующее средство "Перокси 30". Изготовлена в соответствии с документами:  
ТУ.20.20.14-002-03701453-2016. Изготовитель (производитель): ООО "Лаборатория Инсепта"  
г. Челябинск, ул. Клары Цеткин, д.26, комната № 10., Российская Федерация. Получатель:  
ООО "Лаборатория Инсепта" г. Челябинск, ул. Клары Цеткин, д.26, комната № 10., Российская  
Федерация.

(наименование продукции, нормативные и (или) технические документы, в соответствии с которыми изготовлена продукция, наименование  
и место нахождения изготовителя (производителя), получателя)

соответствует

Единые санитарно-эпидемиологические и гигиенические требования к товарам подлежащим  
санитарно-эпидемиологическому надзору (контролю) утв. Реш КТС от 28.05.2010г. № 299  
прошла государственную регистрацию, внесена в Реестр свидетельств о государственной  
регистрации и разрешена для производства, реализации и использования

Дезинфицирующее средство "Перокси 30". (далее согласно приложению)

Настоящее свидетельство выдано на основании (перечислить рассмотренные протоколы  
исследований, наименование организации (испытательной лаборатории, центра), прово-  
дившей исследования, другие рассмотренные документы):

Протокола испытаний РГПна ПХВ "НПЦСЭИМ" № 3487/55 от 22.08.2017 г. № 3487/51 от  
31.08.2017 г., № 30/3487 от 11.09.2017г., 3487/1140 от 18.08.2017 г., № 20/3487 от  
05.09.2017г., экспертное заключение Экспертного совета по регистрации БАД к пище,  
детского питания, пищевых добавок и других продуктов № 11-18/8820 от 16.10.2017 г.

Срок действия свидетельства о государственной регистрации устанавливается на весь период  
изготовления продукции или поставок подконтрольных товаров на территорию таможенного  
союза

Подпись, ФИО, должность уполномоченного лица,  
выдавшего документ, и печать органа (учреждения),  
выдавшего документ

Б. Шарип

(Ф.И.О. / подпись)



№ 0039838



**ТАМОЖЕННЫЙ СОЮЗ  
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ, РЕСПУБЛИКИ КАЗАХСТАН  
И РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ**

Комитет охраны общественного здоровья Министерства здравоохранения Республики Казахстан  
Заместитель Председателя Комитета охраны общественного здоровья Министерства  
здравоохранения Республики Казахстан

(наименование административно-территориального образования)

**ПРИЛОЖЕНИЕ К СВИДЕТЕЛЬСТВУ  
о государственной регистрации**

от « 17 » ноября 2017 г. № KZ.16.01.98.002.E.000970.11.17

(информация, не вошедшая в текст свидетельства о государственной регистрации)

**Область применения (продолжение, начало на бланке свидетельства):**

ЛПУ, медицинские лаборатории, стоматологические кабинеты, процедурные кабинеты, станции переливания крови, патологоанатомические отделения и морги, учреждения судебно-медицинской экспертизы, предприятия коммунально-бытового обслуживания. Противопоказания. Индивидуальная непереносимость к отдельным компонентам. Условия хранения: средство необходимо хранить отдельно от лекарственных препаратов в хорошо вентилируемых складских помещениях, защищенных от влаги и солнечных лучей. Срок годности 5 лет в невскрытой упаковке изготовителя.

Подпись, Ф.И.О., должность уполномоченного лица,  
выдавшего документ, и печать органа (учреждения),  
выдавшего документ

Б. Шарип

(Ф.И.О. / подпись)



№ 0001841