

МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РЕСПУБЛИКИ КАЗАХСТАН

ТФ РГП на ПХВ "Национальный центр экспертизы лекарственных средств, изделий

наименование и адрес экспертной организации  
медицинского назначения и медицинской техники "МЗ РК" в г.Тараз,

г. Тараз, Кошений, 42

ЗАКЛЮЧЕНИЕ О БЕЗОПАСНОСТИ И КАЧЕСТВЕ

зарегистрировано в Реестре выданных заключений безопасности и качества

« 29 » декабрь 20 17 г. № KZ.3110.02.01.00509305

Действительно до « 1 » октябрь 2020 г. при соблюдении условий хранения

1. Настоящее заключение удостоверяет, что должным образом идентифицированная продукция КомплигамВ®, раствор для внутримышечного введения, ампула 2мл №5, серия 390917, годен до 09.2020г. - 8400 уп, 2 1 . 2 0 . 1 0  
наименование, тип, марка продукции Код КП ВЭД  
контракт № GSG-2016 от 2.11.2016г. 3 0 0 4 5 0 0 0 0 2  
Код ТН ВЭД ТС

РОССИЯ, ФармФирма Сотекс ЗАО изготовленная  
тип производства, размер партии, серия, срок годности  
страна, наименование предприятия, фирмы

соответствует требованиям безопасности и качества, установленным в АНД РК  
42-5511-15 от 12.02.2016  
нормативные документы

2. Заявитель ТОО "EL company (ЕЛ компани)", Хагвердиев Р. А., г. Алматы, ул. Масанчи, 98А, офис 41  
наименование, фамилия, имя, отчество (при его наличии)  
адрес

3. Заключение о безопасности и качестве продукции выдано на основании протокола  
протокол испытаний № от 20 года  
испытаний №4220 от 26.12.2017 г., Территориального филиала РГП на ПХВ  
«НЦЭЛС, ИМН и МТ» МЗ РК в городе Тараз. (Испытательная лаборатория),  
наименование аккредитованной лаборатории № аттестат аккредитации  
аттестат аккред. №KZ.T.08.1147

4. Дополнительная информация (инвойс, декларация при наличии)

Место для печати

Подписи уполномоченных лиц

Даурбаева Х.А.

подпись, фамилия, имя, отчество (при его наличии)

Дорн Т.П.

подпись, фамилия, имя, отчество (при его наличии)