

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

« 28 » март 20 18 г.

№ KZ.3110.02.01.00510741

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

1. Настоящее заключение удостоверяет, что должным образом идентифицированная продукция Нейрокс, Раствор для внутривенного и внутримышечного введения
50 мг/мл, Ампула 5 мл №5, серия 230317, годен до 2 1 . 2 0 . 1 0

03.2020г. - 9999 уп, контракт № GSG-2018 от 3 0 0 4 9 0 0 0 0 2

05.01.2018г.

РОССИЯ, ФармФирма Сотекс ЗАО изготовленная

тип производства, размер партии, серия, срок годности
страна, наименование предприятия, фирмы

соответствует требованиям безопасности и качества, установленным в АНД

42-6609-16 от 02.12.2016

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
испытаний №443 от 27.03.2018 г., Территориального филиала РГП на ПХВ
«НЦЭЛС, ИМН и МТ» МЗ РК в городе Тараз. (Испытательная лаборатория),
аттестат аккред. №KZ.T.08.1147

4. Дополнительная информация (инвойс, декларация при наличии)



Место для печати

Подписи уполномоченных лиц

Ертаева А.Е.

Ертаева А.Е.

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

Ермолина Л.В.

Ермолина Л.В.

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