

МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РЕСПУБЛИКИ КАЗАХСТАН

Республиканское государственное предприятие на праве хозяйственного ведения «Национальный центр
наименование и адрес экспертной организации
экспертизы лекарственных средств и медицинских изделий» Комитета контроля качества и безопасности товаров
и услуг Министерства здравоохранения Республики Казахстан, 010000, г. Нур-Султан, Проспект БАУЫРЖАН
МОМЫШҰЛЫ, здание 2/3

Сертификат соответствия продукции (при декларировании)

«09» июль 2020 г.

№ KZ.7700.02.01.00661547

Действительно до «01» июнь 2023 г. при соблюдении условий хранения

1. Настоящий сертификат соответствия продукции (при декларировании) удостоверяет, что должным образом идентифицированная продукция АЗИФЕКС, таблетки, покрытые пленочной оболочкой, 500 мг, По 3 таблеток в контурной ячейковой упаковке. По 1 контурной упаковке в пачке из картона., серия А085968, годен до 05.2023 г. - 11000 уп

наименование и тип продукции

произведенная ТУРЦИЯ, Дева Холдинг А.Ш.

страна, наименование предприятия, фирмы

соответствует требованиям безопасности и качества, _____

2. Заявитель ТОО "EL company (ЕЛ компани)", Хагвердиев Рауф Анар оглу КАЗАХСТАН, ГОРОД АЛМАТЫ, БОСТАНДЫКСКИЙ РАЙОН, УЛИЦА МАСАНЧИ, дом 98 А, оф. 41, почтовый индекс 050022

наименование, адрес

3. Сертификат соответствия продукции (при декларировании) выдан на основании сертификата сертификат GMP № TR/GMP/2018/213 от 22.05.2018 г., действителен до 21.05.2021г.

GMP, №, дата выдачи, срок действия или ISO 13485, №, дата выдачи, срок действия

4. Дополнительная информация Контракт № GSG-2018 от 05.01.2018 г., инвойс № 260620 от 26.06.2020 г.

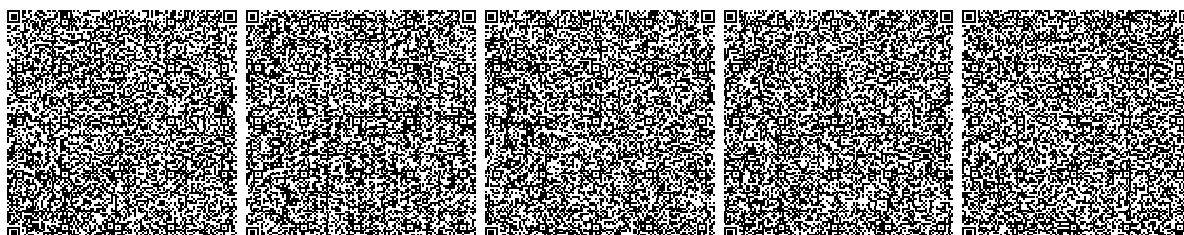
Подписи уполномоченных

Сулейменова Л. Б. Ахмадиев Е. Е.

Осы құжат «Электрондық құжат және электрондық цифрлық қолтаңба туралы» Қазақстан Республикасының 2003 жылғы 7 қаңтардағы N 370-II Заңы 7 бабының 1 тармағына сәйкес қағаз тасығыштағы құжатпен бірдей.

Данный документ согласно пункту 1 статьи 7 ЗРК от 7 января 2003 года N370-II «Об электронном документе и электронной цифровой подписи» равнозначен документу на бумажном носителе.

Проверить подлинность электронного документа Вы можете по ссылке:
<http://obk.dari.kz/Documents/ExpertiseResult/bdcabb1b-815a-44e9-865d-dd7ea07fe54a>



ҚАЗАҚСТАН РЕСПУБЛИКАСЫ ДЕНСАУЛЫҚ САҚТАУ МИНИСТРЛІГІ

Қазақстан Республикасы Денсаулық сақтау министрлігі Тауарлар мен көрсетілетін қызметтердің сапасы мен қауіпсіздігін бақылау комитетінің «Дәрілік заттар мен медициналық бұйымдарды сараптау ұлттық орталығы»
Сараптама ұйымының атауы мен мекенжайы
шаруашылық жүргізу құқығындағы республикалық мемлекеттік кәсіпорны,
010000, Нұр-Сұлтан қ., БАУЫРЖАН MOMЫШҰЛЫ даңғылы, 2/3 ғимарат

Өнімнің сәйкестік сертификаты (декларациялау кезінде)

«09» шілде 2020 ж.

№ KZ.7700.02.01.00661547

Сақтау шарттары сақталған жағдайда «01» маусым 2023 ж. дейін жарамды

1. Осы өнімнің сәйкестік сертификаты (декларация кезінде) өнімнің тиісінше АЗИФЕКС, үлбірлі қабықпен қапталған таблеткалар, 500 мг.3 таблеткадан пішінді ұяшықты қаптамада. Іпшінді қаптамадан картон қорапшада., А085968 сериясы, сақтау мерзімі 05.2023 ж. - 11000 қапт.

(өнім атауы мен түрі)

сәйкестендірілгенін растайды

ТҮРКИЯ, Дева Холдинг А.Ш.

ел, кәсіпорын, фирма атауы

дайындалған

белгіленген қауіпсіздік және сапа талаптарына сәйкес келеді

2. Өтініш беруші "EL company (ЕЛ компани)" ЖШС, Хагвердиев Рауф Анар оглу ҚАЗАҚСТАН, АЛМАТЫ ҚАЛАСЫ, БОСТАНДЫҚ АУДАНЫ, КӨШЕСІ МАСАНЧИ, үй 98 А, кең. 41, пошта индексі 050022
(атауы, мекенжайы)

3. Өнімнің сәйкестік сертификаты (декларациялау кезінде) 22.05.2018 ж. № TR/GMP/2018/213 GMP сертификаты, 21.05.2021 ж. дейін жарамды.

GMP, №, берілген күні, әрекет ету мерзімі немесе ISO 13485, №, берілген күні, әрекет ету мерзімі

негізінде берілді

4. Қосымша ақпарат 05.01.2018 ж. №GSG-2018 келісім-шарты, 26.06.2020 ж. №260620 инвойсы

Уәкілетті адамдардың қолы:

Сулейменова Л. Б.

Ахмадиев Е. Е.

Осы құжат «Электрондық құжат және электрондық цифрлық қолтаңба туралы» Қазақстан Республикасының 2003 жылғы 7 қаңтардағы N 370II Заңы 7 бабының 1 тармағына сәйкес қағаз тасығыштағы құжатпен бірдей.

Данный документ согласно пункту 1 статьи 7 ЗРК от 7 января 2003 года N370-II «Об электронном документе и электронной цифровой подписи» равнозначен документу на бумажном носителе.

Проверить подлинность электронного документа Вы можете по ссылке:
<http://obk.dari.kz/Documents/ExpertiseResult/bdcabb1b-815a-44e9-865d-dd7ea07fe54a>

