

МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РЕСПУБЛИКИ КАЗАХСТАН

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ

РК - ЛС - 5 - №016110

В соответствии с Кодексом Республики Казахстан «О здоровье народа и системе здравоохранения» настоящее удостоверение выдано

производителю лекарственного средства: Вектор-Медика ЗАО по заказу Ядран Галенски Лабораторий АО, Хорватия

Страна-производитель: РОССИЙСКАЯ ФЕДЕРАЦИЯ

в том, что лекарственный препарат: Лайфферон

в виде лекарственной формы: раствор для внутримышечного введения, субконьюктивального введения и закапывания в глаза 3 млн. МЕ Ампула 1мл №5, Ампула 1мл №10

зарегистрирован и разрешен к применению в медицинской практике на территории Республики Казахстан.

Дата регистрации

«21 мая 2010г.»

(перерегистрации) Действительно до

«21 мая 2015г.»

ПРЕДСЕДАТЕЛЬ КОМИТЕТА КОНТРОЛЯ МЕДИЦИНСКОЙ И ФАРМАЦЕВТИЧЕСКОЙ ДЕЯТЕЛЬНОСТИ (или уполномоченное лицо)





ҚАЗАҚСТАН РЕСПУБЛИКАСЫНЫҢ ДЕНСАУЛЫК САКТАУ МИНИСТРЛІГІ

ТІРКЕУ КУӘЛІГІ

КР - Д3 - 5 - №016110

Қазақстан Республикасының «Халық денсаулығы және денсаулық сақтау жүйесі туралы» Кодексіне сәйкес осы куәлік

дәрілік затты өндіруші: Вектор-Медика ЖАҚ Ядран Галенски Лабораторий АК тапсырысы бойынша, Хорватия

Өндіруші-ел: РЕСЕЙ ФЕДЕРАЦИЯСЫ

дәрілік препарат: Лайфферон

бұлшықет ішіне,субконъюктивальді енгізуге және көзге тамызуға арналған ерітінді, 3 млн. ХБ Ампула 1мл №5, **Ампула 1мл №10** дәрілік түрде

тіркеліп, Қазақстан Республикасының аумағында медициналық қолдануға рұқсат етілген.

Тіркеу (қайта тіркеу) мерзімі:

- 21 мамыр 2010 жыл
- 21 мамыр 2015 жылға дейін жарамды.

МЕДИЦИНАЛЫҚ ЖӘНЕ ФАРМАЦЕВТИКАЛЫҚ ҚЫЗМЕТТІ БАҚЫЛАУ КОМИТЕТІНІҢ ТӨРАҒАСЫ (немесе уәкілетті адам)

