



РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ
PK-JC-5№022304

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

| | | |
|----|---|------------------------------------|
| 1. | Наименование держателя регистрационного удостоверения | ТОО Kelun-Kazpharm (Келун-Казфарм) |
| 2. | Страна держателя регистрационного удостоверения | Казахстан |

в том, что лекарственное средство зарегистрировано и разрешено к применению в медицинской практике на территории Республики Казахстан.

Информация о зарегистрированном лекарственном средстве

| | | |
|-----|---|---|
| 3. | Торговое наименование препарата | Пеметрексед-Келун-Казфарм |
| 4. | Для отечественных производителей торговое наименование для экспорта | |
| 5. | Международное непатентованное название (при наличии) | Пеметрексед |
| 6. | Лекарственная форма | Лиофилизат для приготовления раствора для инфузий |
| 7. | Дозировка | 100 мг |
| 8. | Фасовка | Препарат во флаконе из стекла. По 1 флакону в пачке из картона. |
| 9. | Код АТХ | L01BA04 Пеметрексед |
| 10. | Состав активных веществ | Пеметрексед динатрия гептагидрата 100 мг |
| 11. | Срок хранения | |
| 12. | Порядок отпуска (по рецепту, без рецепта) | По рецепту |

Информация о производителе лекарственного средства

| № | Тип организации или участок производства | Наименование организации | Страна |
|----|--|------------------------------------|-----------|
| 1. | Производитель | ТОО Kelun-Kazpharm (Келун-Казфарм) | Казахстан |
| 2. | Упаковщик | ТОО Kelun-Kazpharm (Келун-Казфарм) | Казахстан |

Дата государственной регистрации (перерегистрации): 29.07.2016, №N003215

Действительно до: 29.07.2021

Дата внесения изменений:

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

Ф.И.О. руководителя государственного органа (или уполномоченное лицо): ПАК ЛАРИСА ЮН-

ЭЛЕМЕНА
Бұл құжат ҚР 2003 жылдың 7 қаңтарындағы «Электронды құжат және электронды сандық қол қою» туралы заңның 7 бабы, 1 тармағына сәйкес қағаз бетіндегі заңмен тең құқылы және заңмен тең құқылы электронды құжат түрінде қолданылады. Электронды құжат түпнұсқасын www.elicense.kz порталында тексере аласыз.
Данный документ согласно пункту 1 статьи 7 ЗРК от 7 января 2003 года "Об электронном документе и электронной цифровой подписи" равнозначен документу на бумажном носителе. Электронный документ сформирован на портале www.elicense.kz. Проверить подлинность электронного документа вы можете на портале www.elicense.kz.



Қазақстан Республикасының
Денсаулық сақтау және әлеуметтік даму
министрлігі
010000, Қазақстан Республикасы, Астана
қ., Сол жағалау, Орынбор к-сі, 8
(Министірліктер үйі), 5-кіреберіс
Номер НИКАД: KZ81VBN00021197



Министерство здравоохранения и
социального развития Республики
Казахстан
010000, Республика Казахстан, г. Астана,
Левый берег, ул. Орынбор, 8 (Дом
Министерств), 5 подъезд

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ
PK-JC-5N022305

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

| | | |
|----|---|------------------------------------|
| 1. | Наименование держателя регистрационного удостоверения | ТОО Kelun-Kazpharm (Келун-Казфарм) |
| 2. | Страна держателя регистрационного удостоверения | Казахстан |

в том, что лекарственное средство зарегистрировано и разрешено к применению в медицинской практике на территории Республики Казахстан.

Информация о зарегистрированном лекарственном средстве

| | | |
|-----|---|---|
| 3. | Торговое наименование препарата | Пеметрексед-Келун-Казфарм |
| 4. | Для отечественных производителей торговое наименование для экспорта | |
| 5. | Международное непатентованное название (при наличии) | Пеметрексед |
| 6. | Лекарственная форма | Лиофилизат для приготовления раствора для инфузий |
| 7. | Дозировка | 500 мг |
| 8. | Фасовка | Препарат во флаконе из стекла. По 1 флакону в пачке из картона. |
| 9. | Код АТХ | L01BA04 Пеметрексед |
| 10. | Состав активных веществ | Пеметрексед динатрия гептагидрата 500 мг |
| 11. | Срок хранения | |
| 12. | Порядок отпуска (по рецепту, без рецепта) | По рецепту |

Информация о производителе лекарственного средства

| № | Тип организации или участок производства | Наименование организации | Страна |
|----|--|------------------------------------|-----------|
| 1. | Производитель | ТОО Kelun-Kazpharm (Келун-Казфарм) | Казахстан |
| 2. | Упаковщик | ТОО Kelun-Kazpharm (Келун-Казфарм) | Казахстан |

Дата государственной регистрации (перерегистрации): 29.07.2016, №N003216

Действительно до: 29.07.2021

Дата внесения изменений:

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

Бұл құжат ҚР 2003 жылдың 7 қаңтарындағы «Электрондық құжат және электрондық қол қою туралы заңның 7 бабы, 1 тармағына сәйкес қағаз бетіндегі заңмен тең. Электрондық құжат www.elicense.kz порталында құрылған. Электрондық құжат түпнұсқасын www.elicense.kz порталында тексері аласыз. Данный документ согласно пункту 1 статьи 7 ЗРК от 7 января 2003 года "Об электронном документе и электронной цифровой подписи" равнозначен документу на бумажном носителе. Электронный документ сформирован на портале www.elicense.kz. Проверить подлинность электронного документа вы можете на портале www.elicense.kz.

Ф.И.О. руководителя государственного органа (или уполномоченное лицо): ПАК ЛАРИСА ЮН-БЕК

