



**РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ**  
**РК-ЛС-5№022278**

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**

1.	Торговое наименование препарата	Гидроксиэтилкрахмал 130/0.4
2.	Для отечественных производителей торговое наименование для экспорта	
3.	Международное непатентованное название (при наличии)	Нет данных
4.	Лекарственная форма	Раствор для инфузий
5.	Дозировка	6 %
6.	Фасовка	По 500 мл во флаконе из полипропилена.
7.	Код АТХ	B05AA07 Гидроксиэтилкрахмал
8.	Состав активных веществ	Гидроксиэтилкрахмал 130/0.42 30 г
9.	Срок хранения	
10.	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): 15.07.2016, №N002985

Действительно до: 15.07.2021

Дата внесения изменений:

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

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





**РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ**  
**PK-JC-5№022277**

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**

1.	Торговое наименование препарата	Гидроксиэтилкрахмал 200/0.5
2.	Для отечественных производителей торговое наименование для экспорта	
3.	Международное непатентованное название (при наличии)	Нет данных
4.	Лекарственная форма	Раствор для инфузий
5.	Дозировка	6%
6.	Фасовка	По 500 мл во флаконе из полипропилена.
7.	Код АТХ	B05AA07 Гидроксиэтилкрахмал
8.	Состав активных веществ	Гидроксиэтилкрахмал 200/0.5 60 г
9.	Срок хранения	
10.	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): 15.07.2016, №N002984

Действительно до: 15.07.2021

Дата внесения изменений:

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

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

