



общество с ограниченной ответственностью
«AZIYA IMMUNOPREPARAT»
масъулияти чекланган жамият

Адрес: г. Ташкент, Юнусабадский р-н. 17-квартал, пром. зона (северный част участок №2)
P/C: 202080000026316100 в ОПЕРУ "Алоқабанк" г.Ташкента. МФО: 00401,
ИНН: 302 730 166, ОКЭД 21100, Тел: +99890-175-46-16. (55)501-87-33

Исх.№ 62. от 29.06.2022 г

г. Ташкент

Для заинтересованных
организаций

Информационное письмо

Согласно заключений АО «УЗБЕКЭКСПЕРТИЗА», продукция, производимая ООО «Aziya Immunopreparat», классифицируется нижеследующими Кодами по ТН ВЭД:

- Бактериофаг стафилококковый жидкий «MediPhag»: ТНВЭД - 3002 90 500 0
(Экспертное заключение № 12 3887 от 22.08.2017);
- Бактериофаг дизентерийный поливалентный «MediPhag»: ТНВЭД - 3002 90 500 0
(Экспертное заключение № 12 0485 от 24.01.2018);
- Бактериофаг сальмонеллезный поливалентный: ТНВЭД - 3002 90 500 0
(Экспертное заключение № 12 0488 от 01.03.2022);
- Поливалентный ГастроФаг: ТНВЭД - 3002 90 500 0
(Экспертное заключение № 12 0488 от 01.03.2022).

В соответствии с Постановлением Кабинета Министров Республики Узбекистан № 43 от 30.01.2021 г., приложение № 4, вышеуказанные виды продукции, производимой ООО «Aziya Immunopreparat», которым присвоен код ТН ВЭД 3002 90 500 0, не входят в перечень видов продукции подлежащих обязательной сертификации.

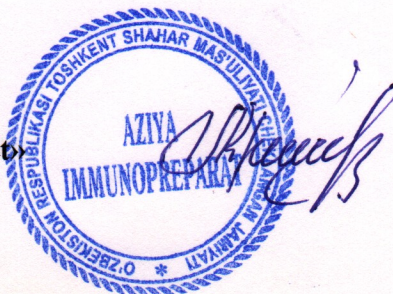
Также, согласно Указу Президента Республики Узбекистан № 55 от 21.01.2022 г «О дополнительных мерах по ускоренному развитию фармацевтической отрасли Республики в 2022 — 2026 годах», с 1 июля 2022 года отменяется порядок обязательной сертификации лекарственных средств, произведенных отечественными организациями-производителями, имеющими сертификат «Надлежащей производственной практики» (GMP).

ООО «Aziya immunopreparat» успешно прошло сертификационный аудит со стороны ГУП «Центр надлежащих практик» Агентства по развитию фармацевтической отрасли при Министерстве здравоохранения Республики Узбекистан на соответствие требованиям O'zDSt 2766:2018 (сертификат № GMP-10:2022 от 17.05.2022, действует до 16.05.2025).

В целях подтверждения соответствия продукции установленным требованиям, к настоящему письму прилагаем:

- 1) копия сертификата GMP (O'zDSt 2766:2018),
- 2) Аналитический(е) паспорт(а) на серию(и) готовой продукции.

Директор
ООО «Aziya immunopreparat»



Икрамов А.Я.