



РЕЄСТРАЦІЙНЕ ПОСВІДЧЕННЯ  
REGISTRATION CERTIFICATE

Відповідно до Закону України „Про ветеринарну медицину”, постанови Кабінету Міністрів України від 21.11.2007 р. № 1349 „Про затвердження положень про державну реєстрацію ветеринарних препаратів, кормових добавок, преміксів та готових кормів” та на підставі експертного висновку від 28.01.2010р. № 102-К/06, рекомендацій Державної фармакологічної комісії ветеринарної медицини, наказу Державного комітету ветеринарної медицини України від 09.02.2010р. № 1-рп зареєстровано:

препарат Гентафарм 0,4%

у формі крапель очних

Власник реєстраційного посвідчення :

ПП фірма „Фарматон”  
вул. Дворецька, 89, м. Рівне, 33000  
Україна

зареєстровано в Україні за № АВ-00871-01-10 від 09.02.2010

Виробник :

ПП фірма „Фарматон”  
вул. Дворецька, 89, м. Рівне, 33000  
Україна

При будь-якій зміні в реєстраційному досьє власник посвідчення (виробник) повинен повідомити орган реєстрації.

Обов'язкові додатки:

- коротка характеристика препарату (додаток 1);
- листівка-вкладка (додаток 2);
- етикетка (додаток 3);

Реєстраційне посвідчення дійсне до 08.02.2015

Це посвідчення не є зобов'язанням щодо закупівлі даного препарату.

Голова Державного комітету ветеринарної медицини України –  
Головний державний інспектор ветеринарної медицини України  
Chairman of the state committee of veterinary medicine –  
Chief state inspector of Veterinary Medicine of the Ukraine



П.І. Вербицький