



**ДЕРЖАВНА СЛУЖБА З ЛІКАРСЬКИХ ЗАСОБІВ ТА КОНТРОЛЮ ЗА
НАРКОТИКАМИ У КИЇВСЬКІЙ ОБЛАСТІ**

пров. Світличної Надії, 3, м.Київ, 02099, тел/факс: (044) 363-06-50
E-mail: dls.ko@dls.gov.ua, Код ЄДРПОУ 37078774

**ВИСНОВОК
про якість ввезеного в Україну лікарського засобу**

25.03.2024

№ 9770/24/10

ЕМСЕФ® 1000

(найменування лікарського засобу згідно з реєстраційним посвідченням)

**порошок для розчину для ін'єкцій по 1000 мг 1 флакон з порошком у картонній
упаковці**

(форма випуску, дозування, вид пакування лікарського засобу)

Номер реєстраційного посвідчення UA/9914/01/01 строк дії реєстраційного посвідчення 01.01.2099

Серія лікарського засобу № **AFIC24001**

Кількість ввезеного лікарського засобу 79632

Виробник

Нектар Лайфсайнсіз Лімітед-Юніт VI, Індія

(найменування виробника лікарського засобу, країна походження)

Ввезено в Україну

**Товариство з обмеженою відповідальністю "АБРИЛ ФАРМ",
ідент. код: 38925845**

(найменування та код за ЄДРПОУ юридичної особи або прізвище, ім'я, по батькові фізичної
особи - підприємця, її місце проживання та реєстраційний номер облікової картки платника
податків або серія та номер паспорта)

Протокол візуального контролю від 12.03.2024 № 0373/1.

Лабораторний аналіз якості лікарського засобу здійснений:

ДП "Центральна лабораторія з аналізу якості лікарських засобів і медичної продукції"
(м.Київ, вул. Кудрявська 10г м.Київ, вул. Кудрявська 8В Київська область, с. Нові Петрівці,
вул. Івана Франка, 19)

(найменування та місцезнаходження лабораторії, що провела лабораторний аналіз якості)

Висновок щодо якості лікарського засобу, виданий лабораторією від 25.03.2024 № 0575

Результати лабораторного аналізу якості лікарського засобу за перевіреними показниками **відповідають**
вимогам методів контролю якості (аналітично-нормативної документації).

За результатами державного контролю встановлено, що лікарський засіб ввезено в Україну з
дотриманням вимог законодавства щодо забезпечення якості лікарських засобів.



СЕРТИФІКАТ АНАЛІЗУ

Найменування продукту	: ЕМСЕФ® 1000		
Лікарська форма	: порошок для розчину для ін'єкцій по 1000 мг.		
Сила дії активних речовин	: 1 флакон містить цефтриаксону натрію у перерахуванні на цефтриаксон 1000 мг		
Розмір та тип пакування	: 1 флакон з порошком у картонній упаковці		
Виробник	: Нектар Лайфсайнсіз Лімітед – (Юніт VI) (Ліцензія на виробництво MB/06/456)		
Місцезнаходження	: Село Бхатоликалан, поруч з Джхармаджрі, Е.П.І.П., П.В. Баротівала Техсіл Бадді, Округ Солан, Хімачал-Прадеш, 174103, Індія		
Ресстр. посвід. в Україні	: UA/9914/01/01	Дата	: 25.01.2024
Звіт №	: FG/24/0011	Розмір партії	: 84 459 флаконів
Серія №	: AFIC24001	Дата виготовлення:	01/2024
Випущена кількість	: 79,632 упаковок	Термін придатності:	12/2026

ПОКАЗНИКИ	ВИМОГИ	РЕЗУЛЬТАТИ
1. Опис	Кристалічний порошок від білого до жовтувато-оранжевого кольору.	Відповідає
2. Відновлений розчин	Препарат повинен повністю розчинитися без видимого залишку.	Відповідає
	Відновлений розчин може бути незначно менш прозорим, ніж рівний об'єм очищеної води або розчинника в такій же пробірці та випробовуваний таким же чином.	Відповідає
	Відновлений розчин повинен бути вільний від видимих частинок.	Відповідає
3. Ідентифікація	Цефтриаксон А. ІК-спектр препарату повинен відповідати ІК-спектру робочого стандартного зразка цефтриаксону натрію.	Відповідає
	Б. Час утримування піку цефтриаксону на хроматограмах випробуваного і стандартного розчинів, отриманих при кількісному визначенні, має збігатися.	Відповідає
	Натрій. С. Препарат дає характерну реакцію на натрій.	Відповідає
4. Кристалічність	Відповідає вимогам.	Відповідає
5. рН	Від 6,0 до 8,0 (10%(маса / об'єм) розчину в воді)	7.18
6. Вола	Від 8,0 % до 11,0 %	9.18 %
7. Стерильність	Препарат повинен бути стерильним	Відповідає
8. Бактеріальні ендотоксини	Не більше 0,20 USP ендотоксिनних одиниць на 1 мг цефтриаксону	Відповідає
9. Механічні вclusions	Невидимі частки. Частинки/фл. ≥ 10 мкм - не більше 6000 Частинки/фл. ≥ 25 мкм - не більше 600	41 част./фл. 00 част./фл.
10. Однорідність дозованих одиниць:	Відповідає вимогам	Відповідає
11. Кількісне визначення	Для випуску: Від 950,0 до 1050,0 мг цефтриаксону натрію в перерахунку на цефтриаксон в 1 флаконі (95,0% - 105,0 % від заявленої кількості) Для терміну придатності: Від 900,0 до 1150,0 мг цефтриаксону натрію в перерахунку на цефтриаксон в 1 флаконі (90,0 - 115,0 % від заявленої кількості)	100.8 %
12. Супутні домішки	Деацетілцефотаксіма лактон - не більше 0,5 %	Нижче порога звітності
	Цефтриаксона триазина аналог - не більше 1,0 %	0.14 %
	Цефтриаксона бензотіазоліл оксим - не більше 0,2 %	Не виявлено

ПЕРЕКЛАД ВІРНИЙ Уповноважена особа ТОВ «АБРИЛ ФАРМ»

Офіс корпорації: С.С.О. 38-39, сектор 9-Д, Чаандіарх-160 009 (Індія). Тел.: +91-172-3047777
 Юридична адреса: село Саїпур Дера Іссі Тасіт САС (Нигар Мохані (Пенджаб) Індія)
 тел. +91 1762-308000, 308601 Факс: +91 1762-281187, 308135
 E-mail: sales@necelife.com Website: www.necelife.com
 CIN: L24232 PB1995 PLC 016664
 Виробництво: Формулебант Плант, Юніт VI, село Бхатоликалан, (поруч з Джхармаджрі, Е.П.І.П.), П.В. Баротівала, Така Бадді, штат Солан, Хар'яна, Індія
 Тел. 01795-308401, 402 Факс: 01795-271160
 E-mail: unit6@necelife.com Website: www.necelife.com



СЕРТИФІКАТ АНАЛІЗУ

Найменування продукту	: EMSEF® 1000		
Лікарська форма	: порошок для розчину для ін'єкцій по 1000 мг.		
Сила дії активних речовин	: 1 флакон містить цефтриаксону натрію у перерахуванні на цефтриаксон 1000 мг		
Розмір та тип пакування	: 1 флакон з порошком у картонній упаковці		
Виробник	: Нектар Лайфсайнсіз Лімітед – (Юніт VI) (Ліцензія на виробництво MB/06/456)		
Місцезнаходження	: Село Бхатоликалан, поруч з Джхармаджрі, Е.П.І.П., П.В. Баротівала Техсіл Бадді, Округ Солан, Хімачал-Прадеш, 174103, Індія		
Регістр. посвід. в Україні	: UA/9914/01/01		
Звіт №	: FG/24/0011	Дата	: 25.01.2024
Серія №	: AFIC24001	Дата виготовлення:	01/2024
Випущена кількість	: 79,632 упаковок	Розмір партії	: 84 459 флаконів
		Термін придатності:	12/2026

Дсацил цефтриаксон - не більше 1,0 %	Нижче порога звітності
Цефтриаксон-3-ен ізомер - не більше 0,3 %	Не виявлено
Цефтриаксона Е-ізомер - не більше 1,0 %	Не виявлено
Будь-якої індивідуальної неідентифікованої домішки - не більше 0,2 %	Нижче порога звітності
Сума домішок - не більше 5,0 %	0.14 %

Заява про сертифікацію:

Цим я посвідчую, що вищенаведена інформація є достовірною та точною. Ця серія продукції була вироблена включаючи пакування та проведений контроль її якості на вищевказаній дільниці у повній відповідності з вимогами GMP, встановленими місцевим регуляторним органом, а також у відповідності до специфікацій реєстраційного дос'є. Протоколи виробництва, пакування та аналізу були перевірені та встановлено відповідність GMP.

Прізвище та посада особи,
уповноваженої на випуск серії:

Містер Аتماкурі Рама Крішна (Керівник відділу контролю якості)

Підпис особи, уповноваженої на випуск серії:

(печатки) (підписано)

Дата 25.01.2024

ПЕРЕКЛАД ВІРНИЙ Уповноважена особа ТОВ «АБРИЛ ФАРМ»

Офіс корпорації: С.С.О. 38-39, сектор 9-Д, Чандангарх-160 009 (Індія). Тел.: +91-172-3047357, Факс: +91-172-3047755
Юридичний адрес: село Сайлапур Дери Басеті, Таселі САС Нарайн Міхалі (Пенджаб) Нектар Лайфсайнсіз ЛТД (ІНДІА)
Тел.: +91 1762-305090, 308001 Факс: +91 1762-281157, 308135
E-mail: sales@necellife.com Website: www.necellife.com
CIN: L24232 PB1995 PLC 016664
Виробництво: Формуляршинг Плант, Юніт VI, село Батхалі Калан, поруч з Джхармаджрі, Е.П.І.П., П.В. Баротівала, Таселі Бадді, Хімачал-Прадеш, 174103 (ІНДІА)
Тел. 01795-308401, 402 Факс: 01795-271166
E-mail: unit6@necellife.com Website: www.necellife.com



СЕРТИФІКАТ АНАЛІЗУ

Найменування продукту	: ЕМСЕФ® 1000		
Лікарська форма	: порошок для розчину для ін'єкцій по 1000 мг.		
Сила дії активних речовин	: 1 флакон містить цефтриаксону натрію у перерахуванні на цефтриаксон 1000 мг		
Розмір та тип пакування	: 1 флакон з порошком у картонній упаковці		
Виробник	: Нектар Лайфсайнсіз Лімітед – (Юніт VI) (Ліцензія на виробництво MB/06/456)		
Місцезнаходження	: Село Бхатоликалан, поруч з Джхармаджрі, Е.П.І.П., П.В. Баротівала Техсіл Бадді, Округ Солян, Хімачал-Прадеш, 174103, Індія		
Реєстр. посвід. в Україні	: UA/9914/01/01		
Звіт №	: FG/24/0012	Дата	: 25.01.2024
Серія №	: AFIC24002	Дата виготовлення:	01/2024
Випущена кількість	: 80,829 упаковок	Розмір партії	: 84 459 флаконів
		Термін придатності:	12/2026

ПОКАЗНИКИ	ВИМОГИ	РЕЗУЛЬТАТИ
1. Опис	Кристалічний порошок від білого до жовтуватого-оранжевого кольору.	Відповідає
2. Відновлений розчин	Препарат повинен повністю розчинятися без видимого залишку.	Відповідає
	Відновлений розчин може бути незначно менш прозорим, ніж рівний об'єм очищеної води або розчинника в такій же пробірці та випробовуваний таким же чином.	Відповідає
	Відновлений розчин повинен бути вільний від видимих частинок.	Відповідає
3. Ідентифікація	Цефтриаксон А. ІК-спектр препарату повинен відповідати ІК-спектру робочого стандартного зразка цефтриаксона натрію.	Відповідає
	Б. Час утримування піку цефтриаксона на хроматограмах випробованого і стандартного розчинів, отриманих при кількісному визначенні, має збігатися.	Відповідає
	Натрій. С. Препарат дає характерну реакцію на натрій.	Відповідає
4. Кристалічність	Відповідає вимогам.	Відповідає
5. рН	Від 6,0 до 8,0 (10%(маса / об'єм) розчину в воді)	7.15
6. Вода	Від 8,0 % до 11,0 %	9.31 %
7. Стерильність	Препарат повинен бути стерильним	Відповідає
8. Бактеріальні ендотоксини	Не більше 0,20 USP ендотоксिनних одиниць на 1 мг цефтриаксону	Відповідає
9. Механічні включення	Невидимі частки. Частинок/фл. ≥ 10 мкм - не більше 6000 Частинок/фл. ≥ 25 мкм - не більше 600	38 част./фл. 00 част./фл.
10. Однорідність дозованих одиниць:	Відповідає вимогам	Відповідає
11. Кількісне визначення	Для випуску: Від 950,0 до 1050,0 мг цефтриаксона натрію в перерахунку на цефтриаксон в 1 флаконі (95,0% - 105,0 % від заявленої кількості) Для терміну придатності: Від 900,0 до 1150,0 мг цефтриаксона натрію в перерахунку на цефтриаксон в 1 флаконі (90,0 - 115,0 % від заявленої кількості)	100.1 %
12. Супутні домішки	Деацетілцефотаксіма лактон - не більше 0,5 %	Нижче порога звітності
	Цефтриаксона триазина аналог - не більше 1,0 %	0.14 %
	Цефтриаксона бензотіазолід оксим - не більше 1,2 %	Не виявлено

ПЕРЕКЛАД ВІРНИЙ Уповноважена особа ТОВ «АБРИЛ ФАРМ»

Офіс корпоратив: С.С.О. 38-39, сектор 9-Д, Чиналгар-160 009 (Індія). Тел.: +91-172-3047777
 Юридична адреса: село Сігалур Дера Баасі Тхелі САС Натар Мохан (Пенджаб) Індія
 Тел.: +91 1762-308900, 308901 Факс: +91 1762-281187, 308135
 E-mail: sales@necellife.com Website: www.necellife.com
 CIN: L24222 PD1995 PLC 016664

Виробництво: Формулярніз Пліт, Юніт VI, село Багалі Калан, поруч з Джхармаджрі, Е.П.І.П., П.В. Баротівала, Техсіл Бадді, Округ Солян, Хімачал-Прадеш, Індія
 Тел: 01795-308401, 402 Факс: 01795-271160
 E-mail: info@necellife.com Website: www.necellife.com



СЕРТИФІКАТ АНАЛІЗУ

Найменування продукту	: EMCEF® 1000		
Лікарська форма	: порошок для розчину для ін'єкцій по 1000 мг.		
Сила дії активних речовин	: 1 флакон містить цефтриаксону натрію у перерахуванні на цефтриаксон 1000 мг		
Розмір та тип пакування	: 1 флакон з порошком у картонній упаковці		
Виробник	: Нектар Лайфсайнсіз Лімітед – (Юніт VI) (Ліцензія на виробництво MB/06/456)		
Місцезнаходження	: Село Бхатолікалан, поруч з Джхармаджрі, Е.П.І.П., П.В. Баротівала Техсіл Бадлі, Округ Солан, Хімачал-Прадеш, 174103, Індія		
Регистр. посвід. в Україні	: UA/9914/01/01		
Звіт №	: FG/24/0012	Дата	: 25.01.2024
Серія №	: AFIC24002	Дата виготовлення:	01/2024
Випущена кількість	: 80,829 упаковок	Розмір партії	: 84 459 флаконів
		Термін придатності:	12/2026

	Деацетил цефтриаксон - не більше 1,0 %	Нижче порога звітності
	Цефтриаксон-3-ен ізомер - не більше 0,3 %	Не виявлено
	Цефтриаксона Е-ізомер - не більше 1,0 %	Не виявлено
	Будь-якої індивідуальної неідентифікованої домішки - не більше 0,2 %	Нижче порога звітності
	Сума домішок - не більше 5,0 %	0,14 %

Заява про сертифікацію:

Цим я посвідчую, що вищенаведена інформація є достовірною та точною. Ця серія продукції була вироблена включаючи пакування та проведений контроль її якості на вищевказаній ділянці у повній відповідності з вимогами GMP, встановленими місцевим регуляторним органом, а також у відповідності до специфікацій реєстраційного доосьє. Протоколи виробництва, пакування та аналізу були перенірені та встановлено відповідності GMP.

Прізвище та посада особи,
уповноваженої на випуск серії:

Містер Атмакурі Рама Крішна (Керівник відділу контролю якості)

Підпис особи, уповноваженої на випуск серії:

(печатка) (підписано)

Дата 25.01.2024

ПЕРЕКЛАД ВІРНИЙ Уповноважена особа ТОВ «АБРИЛ ФАРМ»

Офіс корпорації: С.С.О. 38-19, сектор 9-Д, Мандіпурх-69 009 (Індія), Тел.: +91 172 3017000

Юридична адреса: село Сатіпур Дери Басет, 1 кет САС Натар Моахі (Індія) Натар

Тел.: +91 1762-308000, 308001 Факс: +91 1762-267187, 308135

E-mail: nectarlifesciences.com Website: www.nectrlife.com

UIN: 124232 PH1995 PCC 0-6664

Виробництво: Борсудітінг-Плант, Юніт- VI, село Бхатолікалан, поруч з Джхармаджрі, Е.П.І.П., П.В. Баротівала, Техсіл Бадлі, округ Солан, 174103 (Індія)

Тел.: 01795-308401, 402 Факс: 01795-271160

E-mail: nectrlifesciences.com Website: www.nectrlife.com



СЕРТИФІКАТ АНАЛІЗУ

Найменування продукту	: ЕМСЕФ® 1000				
Лікарська форма	: порошок для розчину для ін'єкцій по 1000 мг.				
Сила дії активних речовин	: 1 флакон містить цефтриаксону натрію у перерахуванні на цефтриаксон 1000 мг				
Розмір та тип пакування	: 1 флакон з порошком у картонній упаковці				
Виробник	: Нектар Лайфсайнсіз Лімітед – (Юніт VI) (Ліцензія на виробництво MB/06/456)				
Місцезнаходження	: Село Бхатолікалан, поруч з Джхармаджрі, Е.П.І.П., П.В. Баротівала Техсіл Бадлі, Округ Солан, Хімачал-Прадеш, 174103, Індія				
Регстр. посвід. в Україні	: UA/9914/01/01				
Звіт №	: FG/24/0017	Дата	: 25.01.2024	Розмір партії	: 83 963 флаконів
Серія №	: AFIC24004	Дата виготовлення:	01/2024	Термін придатності:	12/2026
Випущена кількість	: 80,136 упаковок				

ПОКАЗНИКИ	ВИМОГИ	РЕЗУЛЬТАТИ
1. Опис	Кристалічний порошок від білого до жовтувато-оранжевого кольору.	Відповідає
2. Відновлений розчин	Препарат повинен повністю розчинятися без видимого залишку. Відновлений розчин може бути незначно менш прозорим, ніж рівний об'єм очищеної води або розчинника в такій же пробірці та випробовуваний таким же чином. Відновлений розчин повинен бути вільний від видимих частинок.	Відповідає Відповідає Відповідає
3. Ідентифікація	Цефтриаксон А. ІК-спектр препарату повинен відповідати ІК-спектру робочого стандартного зразка цефтриаксона натрію. Б. Час утримування піку цефтриаксона на хроматограмах випробуваного і стандартного розчинів, отриманих при кількісному визначенні, має збігатися. Натрій. С. Препарат дає характерну реакцію на натрій.	Відповідає Відповідає Відповідає
4. Кристалічність	Відповідає вимогам.	Відповідає
5. рН	Від 6,0 до 8,0 (10%(маса / об'єм) розчину в воді)	7.10
6. Вода	Від 8,0 % до 11,0 %	9.33 %
7. Стерильність	Препарат повинен бути стерильним	Відповідає
8. Бактеріальні ендотоксини	Не більше 0,20 USP ендотоксинових одиниць на 1 мг цефтриаксону	Відповідає
9. Механічні включення	Невидимі частки. Частинок/фл. ≥ 10 мкм - не більше 6000 Частинок/фл. ≥ 25 мкм - не більше 600	33 част./фл. 01 част./фл.
10. Однорідність дозованих одиниць:	Відповідає вимогам	Відповідає
11. Кількісне визначення	Для випуску: Від 950,0 до 1050,0 мг цефтриаксона натрію в перерахунку на цефтриаксон в 1 флаконі (95,0% - 105,0 % від заявленої кількості) Для терміну придатності: Від 900,0 до 1150,0 мг мг цефтриаксона натрію в перерахунку на цефтриаксон в 1 флаконі (90,0 - 115,0 % від заявленої кількості)	100.9 %
12. Супутні домішки	Деацетілцефотаксіма лактон - не більше 0,5 % Цефтриаксона триазина аналог - не більше 1,0 % Цефтриаксона бензотіазоліл оксим - не більше 0,2 %	Нижче порога звітності 0,12 % 0,12 % 0,12 %

ПЕРЕКЛАД ВІРНИЙ Уповноважена особа ТОВ «АБРИЛ ФАРМ»

Офіс корпоратив: С.С.О. 38-39, сектор 9-П, Чандигарх-160 009 (Індія). Тел.: +91-172-3047777. Факс: +91-172-3047778.
Корпоративний адрес: село Сандер Дера Басіс Тсіа САС Нінгар Мохалі (Пенджаб) Індія Чінгілгарх
Тел.: +91-172-3080001, +91-172-3080010, +91-172-3080011, +91-172-3080187, 308135
E-mail: sales@csnlife.com Website: www.csnlife.com
CIN: 1243213 P21195 PL C 016664
Мультибизнес Плати, Юніт В/У, село Баттал Кхули, (г.оручу Ч.Дехарамал, С.П.11.1), П.В. Барпаліа, Тсіа І.В.
Тел. 61795-303401, 402 Факс: 61795-271160
E-mail: unind@csnlife.com Website: www.csnlife.com

Используется: Формулы жизни Плант, Юнг VI, село Баттал Калан, (горыч Джархаджор, Е.П.И.). П.В. Баротияла, Тоса Басан, и
Тел: 01795-308401, 402 Факс: 01795-271160
E-mail: unob@neelife.com Website: www.neelife.com

СЕРТИФІКАТ АНАЛІЗУ			
Найменування продукту	: EMCEF® 1000		
Лікарська форма	: порошок для розчину для ін'єкцій по 1000 мг.		
Сила дії активних речовин	: 1 флакон містить цефтриаксону натрію у перерахуванні на цефтриаксон 1000 мг		
Розмір та тип пакування	: 1 флакон з порошком у картонній упаковці		
Виробник	: Нектар Лайфсайнсіз Лімітед – (Юніт VI) (Ліцензія на виробництво MB/06/456)		
Місцезнаходження	: Село Бхатолікалан, поруч з Джхармаджрі, Е.П.І.П., П.В. Баротівала Техсіл Бадді, Округ Солан, Хімачал-Прадеш, 174103, Індія		
Реєстр. посвід. в Україні	: UA/9914/01/01	Дата	: 25.01.2024
Звіт №	: FG/24/0017	Розмір партії	: 83 963 флаконів
Серія №	: AFIC24004	Дата виготовлення:	01/2024
Випущена кількість	: 80,136 упаковок	Термін придатності:	12/2026

Деацил цефтриаксон - не більше 1,0 %	Нижче порога звітності
Цефтриаксон-3-ен ізомер - не більше 0,3 %	Не виявлено
Цефтриаксона Е-ізомер - не більше 1,0 %	Не виявлено
Будь-якої індивідуальної неідентифікованої домішки - не більше 0,2 %	Нижче порога звітності
Сума домішок - не більше 5,0 %	0.12 %

Заява про сертифікацію:

Цим я посвідчую, що вищенаведена інформація є достовірною та точною. Ця серія продукції була вироблена включаючи пакування та проведений контроль її якості на вищевказаній ділянці у повній відповідності з вимогами GMP, встановленими місцевим регуляторним органом, а також у відповідності до специфікацій реєстраційного дос'є. Протоколи виробництва, пакування та аналізу були перевірені та встановлено відповідність GMP.

Прізвище та посада особи,
уповноваженої на випуск серії:

Містер Аткакурі Рама Крішна (Керівник відділу контролю якості)

Підпис особи, уповноваженої на випуск серії:

(печатка) (підписано)

Дата 25.01.2024

ПЕРЕКЛАД ВІРНИЙ Уповноважена особа ТОВ «АБРИЛ ФАРМ»

Офіс корпоратив: С.С.О. 3б-39, сектор 9-Д, Чандигарх-160 009 (Індія). Тел.: +91-172-3047777. Факс: +91-172-3047755
Юридичний адрес: село Салдур Дера Бассі Тасіа САС Нагар Мохалі (Пенджаб) Невр Чанлігарх (ІНДІА)
тел. +91 1762-308000, 308001 Факс +91 1762-281187, 308135
E-mail: sales@necclife.com Website : www.necclife.com
CIN: L24232 PB1995 PLC 016664
Виробництво: Формулярна Плант, Юніт VI, село Бхатолі Калан, (поруч з Джхармаджрі, Е.П.І.П.), П.В. Баротівала, Тасіа Бадді, штат Солан - 174103 (ІНДІА)
Тел. 01795-308401, 402 Факс: 01795-271160
E-mail: unit6@necclife.com Website : www.necclife.com

