

Акціонерне товариство "Київмедпрепарат"

Сертифікат якості № 149753

Нейроксон®

Серія	0087407
Сила дії/ активність, лікарська форма та розмір	таблетки, вкриті плівковою оболонкою по 500 мг; по 10 таблеток у блістері, 2 блістери у паціі 1 таблетка містить цитиколіну мононатрієвої солі (у перерахуванні на цитиколін) 500 мг.
Назва та телефон виробника	АТ «Київмедпрепарат», т/ф. (044) 490-75-22
Назва країни/ країни призначення для серії	Україна
Регстраційне посвідчення, термін дії	№UA/13305/01/01, діє безстроково
Розмір серії	13,154 тис. уп
Дата виробництва	30.01.2024
Термін придатності	2,00 р.
Придатний до	12.2025
Умови зберігання	В оригінальній упаковці, при температурі не вище 25 °С.
Виробнича дільниця	Дільниця №2 цеху з виробництва твердих форм готових лікарських засобів
Адреса виробничої дільниці	Україна, м. Київ, вул. Сакаганського, 139
Адреса та місце проведення контролю якості	Україна, 01032, м. Київ, вул. Сакаганського 139, Відділ контролю якості
Ліцензія на виробництво	АЕ №295498
Свідство про атестацію	№507 від 16.02.2022 р.
Сертифікат відповідності GMP	Сертифікат відповідності GMP №030/2023/GMP
Проконтрольовано відповідно до вимог	МКЯ ЛЗ до регистраційного посвідчення №UA/13305/01/01, зміна №1, №2, №3, №4, №5 зміни тексту маркування до РП №UA/13305/01/01 (наказ МОЗ від 08.05.2019 №1030). (Результати аналізу наведені в Додатку 1)

Дозволено до реалізації

«Цим я засвідчую, що наведена вище інформація є достовірною та точною. Цю серію продукції було вироблено (включаючи пакування та маркування) та проведено контроль її якості на вищезазначеній дільниці у повній відповідності з вимогами GMP, встановленими місцевим регуляторним органом, а також відповідно до специфікації, що містяться у реєстраційних документах. Протоколи виробництва, пакування та аналізу було переглянуто та встановлено відповідність»



13.02.2024

Світлана МАЛЬВИНА

Л.с. Сер. № 149753
09.02.2024

