



Адреса 02093, м. Київ, вул. Бориспільська, 13
Тел./Факс: (+38044) 566-68-78 Приймальна
(+38044) 207-73-41 Відділ контролю якості
(+38044) 207-73-04 Уповноважена особа з якості
(+38044) 207-73-27 Уповноважена особа з фармаконагляду



Дозвіл на випуск (реалізацію) серії лікарського засобу № 170000014436

1. Найменування, сила дії/активність, лікарська форма та розмір упаковки (ідентично тексту на упаковці готової продукції): ЦЕЛІСТА® ВІД БОЛЮ В ГОРЛІ БЕЗ ЦУКРУ, льодяники по 8,75 мг №12 (Orange)
2. Номер серії готової продукції: 00004
3. Розмір серії: 92097,000 УПК
4. Країна-виробник: Іспанія
5. Найменування країни / країн призначення для серії: Україна
6. Номер реєстраційного посвідчення: UA/19483/01/01
7. Дата виробництва: 09.2024
8. Дата закінчення терміну придатності (термін, після якого ЛЗ не застосовується): 09.2026
9. Назва, адреса та номери ліцензій всіх ділянок виробництва і контролю якості: вироблено, включаючи упаковку/маркування та контроль якості на LOZY'S PHARMACEUTICALS S.L. Zona Campus Empresarial Lekaroz 1 - Lekaroz Baztan 31 11111 Navarra Іспанія
10. Сертифікати відповідності GMP
11. Дата сертифіката якості серії лікарського засобу, виданого виробником, уповноважена особа якого надає дозвіл на випуск серії лікарського засобу: 28.10.2024 DAVID CERRO
12. Номер та дата висновку про якість ввезених лікарських засобів: 63617/24/26 від 28.11.2024
13. Заява про сертифікацію: Цим підтверджую, що всі виробничі стадії для цієї серії готової продукції були проведені в повній відповідності з вимогами, встановленими в чинному керівництві по GMP, затвердженому Міністерством охорони здоров'я України, і з вимогами реєстраційного досьє країни призначення

Серія дозволена до реалізації / відвантаження з 29.11.2024

Затверджую

ПІБ: Назаренко М.В.

Посада: Уповноважена особа

Підписано електронним підписом: 29.11.2024 10:13

Вч ен н 0919
09.12.2024