

СЕРТИФІКАЦІЙНА ЗАЯВА
до ліцензії на лікарський засіб
Виробнича ліцензія M20/098

Назва препарату: КЛЕКСАН®
Розчин для ін'єкцій 10000 анти Ха МО/1мл
0,2 мл (20мг/0,2мл) у шприц-дозах з захисною
системою голки ERIS №10 (2x5) у блістерах
UA/7182/01/01

Серія №: 3L580C
АФІ: Еноксапарин натрію

Дата виготовлення: 08/10/2023

Придатний до: 09/2026

Країна імпортер Україна

Адреса виробника: Санофі Вінтроп Індастрія
1051 бульвар Ендустріель,
76580 ЛЬО ТРЕ,
Франція

“Цим затверджую, що наведена інформація є достовірною та точною. Цю серію продукції було виготовлено, включно пакування/маркування та контроль якості, на вищезазначеній виробничій ділянці (-ях) у повній відповідності вимогам GMP, вимогам затвердженим локальним регуляторним органом, а також у відповідності до специфікацій до Реєстраційного посвідчення, що містяться в реєстраційному досьє країни-імпортера. Протоколи виробництва, пакування та дослідження були переглянуті та відповідають вимогам GMP”

Кількість упаковок, що визнані відповідними: 10 107 упаковок (10 шприців/упаковку)

Примітка: Цифровий код (номер протоколу серії), що міститься на Сертифікаті аналізу для готового лікарського засобу перед номером серії, не є частиною номеру серії та використовуються лише для внутрішньої інформації

Підготовлено: ГЕРАРД А. [GUERARD A.]

Дата випуску: 02/05/2024

Підписано:
(Уповноважена особа, Провізор)
(підпис)

Дата підписання: 03/05/2024

(на офіційному бланку виробника)

Вх. акт № 0217 від 27.05.24 О

