


СЕРТИФИКАТ СЕРИИ № 040000031568

Торговое наименование	Тералиджен®
Международное непатентованное название (Группировочное/химическое)	Алимемазин
Лекарственная форма	таблетки, покрытые пленочной оболочкой
Дозировка	5 мг
Форма выпуска	контурная ячейковая упаковка 25×2 (пачка картонная)
Номер серии	2220426
Дата производства	01/04/2026
Дата окончания срока годности	годен до 03/2029
Объем серии, уп.	24240
Страна-импортер	неприменимо
Номер и дата регистрационного удостоверения/ дата переоформления/ срок действия	ЛП-№(008569)-(ПГ-RU) от 24.01.2025/ 24.01.2025/ бессрочно
Дата регистрации в референтном государстве	24.01.2025
Номер НД	ЛП-№(008569)-(ПГ-RU)-240125
Наименование и адрес держателя регистрационного удостоверения	Акционерное общество «Валента Фармацевтика» (АО «Валента Фарм») Россия, 141108, Московская область, г. Щелково, ул. Фабричная, д. 2.
Наименование и адрес производителя, а также стадия производства, включая контроль качества	Акционерное общество «Валента Фармацевтика» (АО «Валента Фарм») Россия, 141108, Московская область, г. Щелково, ул. Фабричная, д. 2. Все стадии производства.
Регистрационный номер лицензии на производство/дата внесения изменений	№ Л012-00102-77/00010708 от 12.01.1995 г. с изменением № 4689 от 10.10.2024 г.
Сертификат соответствия требованиям Правил надлежащей производственной практики	GMP/EAEU/RU/01542-2024 от 14.10.2024 г.
Контроль качества подтвержден сертификатом анализа	№ 040000031568 от 15.04.2026 г.
Комментарии	Последовательность нормативного документа: 0003
Настоящим я подтверждаю, что приведенная выше информация является достоверной и точной. Эта серия продукции произведена (включая упаковку (маркировку) и контроль качества) на вышеуказанной производственной площадке в полном соответствии с требованиями Правил надлежащей производственной практики Евразийского экономического союза, требованиями контроля качества лекарственных средств, а также в соответствии со спецификациями, содержащимися в регистрационном досье. Записи по производству, упаковке и анализу проверены, и установлено их соответствие требованиям Правил надлежащей производственной практики Евразийского экономического союза. Серия лекарственного препарата разрешена к реализации.	
Уполномоченное лицо по качеству	Етишова В.П.  «28» 04 2026 г.