

Сертификат соответствия			
Номер материала	25051544	Номер контрольной партии	10001336750
Описание материала	Калимин 60 Н 60 мг таблетки № 100	Количество	8888 упак
Серия	0624914	Номер серии балка	н/п
Серия поставщика	0337314		
Дата производства	17.09.2025	Срок годности	30.09.2028
Условия хранения	Не выше 25 °С	Тип упаковки	Стекланный флакон
Лекарственная форма	Таблетки	Размер упаковки (фасовка)	100
Дозировка	Пиридостигмина бромид 60 мг		
Активное вещество	Пиридостигмина бромид		
Страна происхождения	Германия	Номер рынка	н/п
Страна-импортер	Российская Федерация	РУ	ЛП-№(003358)-(РГ-РУ)

Этикетка 184336.04-RU, 600099806
Пачка картонная 196256_S1
Инструкция 130987_S1

Выпускающий контроль качества

Наименование Меркле ГмбХ
Адрес Ludwig Merckle Strasse 3, 89143 Blaubeuren, Германия
Номер лицензии DE_BW_01_MIA_2025_0050
Номер GMP сертификата DE_BW_01_GMP_2025_0123

Тестирующая площадка:

Наименование Клоке Фарма-Сервис ГмбХ
Адрес Strassburger Strasse 77, 77767 Baden Wuerttemberg, Германия
Номер лицензии DE_BW_01_MIA_2023_0046
Номер GMP сертификата DE_BW_01_GMP_2025_0114

Первичная упаковка:

Наименование Клоке Ферпакунгс-Сервис ГмбХ
Адрес Max-Becker-Strasse 6, 76356 Weingarten, Германия
Номер лицензии DE_BW_01_MIA_2022_0080
Номер GMP сертификата DE_BW_01_GMP_2025_0034

Вторичная упаковка:

Наименование Клоке Ферпакунгс-Сервис ГмбХ
Адрес Max-Becker-Strasse 6, 76356 Weingarten, Германия
Номер лицензии DE_BW_01_MIA_2022_0080
Номер GMP сертификата DE_BW_01_GMP_2025_0034

Производитель Балка:

Наименование Клоке Фарма-Сервис ГмбХ
Адрес Strassburger Strasse 77, 77767 Baden Wuerttemberg, Германия
Номер лицензии DE_BW_01_MIA_2023_0046
Номер GMP сертификата DE_BW_01_GMP_2025_0114

Merckle GmbH
Ludwig Merckle Strasse 3
89143 Blaubeuren, Germany

Производитель АФС:

Наименование	Аревифарма ГмбХ
Адрес	Meissner Strasse 35, 01445 Radebeul, Германия
Номер лицензии	н/п
Номер GMP сертификата	н/п
<u>CER/ DMF</u>	н/п

Расследование: нет существенных или критических отклонений

Настоящим подтверждаю, что вышеуказанная информация достоверна и точна.

Данная партия продукта была произведена, включая упаковку и контроль качества в соответствии с требованиями GMP ЕАЭС и в соответствии со спецификацией Регистрационного удостоверения.

Производство, упаковка и анализ данной партии был проведен в соответствии с GMP ЕАЭС.

Данная партия выпущена для реализации.

Комментарии: Версия 2

Утверждено: Simon Dolles (Уполномоченное лицо) Дата/Время: 06.03.2026, 14:08:31 CET

Документ создан электронно в системе с электронной подписью.