



ООО «КРКА-РУС»

ДЕПАРТАМЕНТ КАЧЕСТВА

143500, Московская обл.,
г. Истра, ул. Московская, д. 50
Телефон: +7 (495) 994 70 70/80
Телефакс: +7 (495) 994 70 78

СЕРТИФИКАТ СЕРИИ

Номер сертификата на серию: 6900102509122025	
Название продукции: 711358 Вамлосет® (Амлодипин + Валсартан) таблетки, покрытые пленочной оболочкой, 5 мг + 160 мг	
Номер серии: 69001025	
Дата производства: 29.10.2025	Дата окончания срока годности: 10.2028
Лекарственная форма: таблетки, покрытые пленочной оболочкой	
Дозировка/активность: Амлодипин / Валсартан 5 мг/160 мг	
Тип упаковки: Блister	
Размер упаковки: 10 шт., блистеры (3), пачка картонная	
Название и адрес владельца регистрационного удостоверения: ООО «КРКА-РУС», Московская обл., г. Истра, ул. Московская, д. 50, 143500, Россия	
Страна-импортер, номер и дата регистрационного удостоверения: Россия – ЛП-№(004836)-(РГ-RU) – 12.03.2024	
Название и адрес производственной площадки готовой лекарственной формы: ООО «КРКА-РУС», Россия, 143500, Московская обл., г. Истра; ул. Московская, д. 50	Номер лицензии: Л012-00102-77/00567534 Номер GMP сертификата: GMP/EAEU/RU/01330-2024
Название и адрес производственной площадки первичной упаковки: ООО «КРКА-РУС», Россия, 143500, Московская обл., г. Истра; ул. Московская, д. 50	Номер лицензии: Л012-00102-77/00567534 Номер GMP сертификата: GMP/EAEU/RU/01330-2024
Название и адрес производственной площадки вторичной упаковки: ООО «КРКА-РУС», Россия, 143500, Московская обл., г. Истра; ул. Московская, д. 50	Номер лицензии: Л012-00102-77/00567534 Номер GMP сертификата: GMP/EAEU/RU/01330-2024
Название и адрес места проведения выпускающего контроля качества: ООО «КРКА-РУС», Россия, 143500, Московская обл., г. Истра; ул. Московская, д. 50	Номер лицензии: Л012-00102-77/00567534 Номер GMP сертификата: GMP/EAEU/RU/01330-2024
Объем серии: 45.984 шт.	

Качество продукта соответствует нормативной документации: ЛП-№(004836)-(РГ-RU)-260525

Комментарии: /

Заявление о сертификации:

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 (площадках) в полном соответствии с требованиями Правил надлежащей производственной практики Евразийского экономического союза и требованиями контроля качества лекарственных средств, а также в соответствии со спецификациями, содержащимися в регистрационном досье страны-импортера. Записи по производству, упаковке и анализу проверены, и установлено их соответствие требованиям Правил надлежащей производственной практик Евразийского экономического союза.

Дата подписания: 09.12.25

Анастасия Лаева

Уполномоченное лицо производителя лекарственных средств

