



ООО «КРКА ФАРМА»

**Разрешение на выпуск и ввод в гражданский оборот  
IM-4936673707 / 2025**

Торговое наименование, Международное непатентованное наименование продукции	Энап® Р (Эналаприлат) раствор для внутривенного введения, 1,25 мг/мл				
Номер серии	A86099				
Дата производства	22.09.2025				
Годен до	09.2028				
Лекарственная форма	раствор для инъекций				
Дозировка/активность	Эналаприлат 1,25мг/мл				
Форма выпуска	(ампула) 1 мл x 5 (пачка картонная)				
Количество упаковок	22.913 ШТ				
Название и адрес производственной площадки готовой лекарственной формы	КРКА, д.д., Ново место Шмарьешка цеста 6 Ново место, 8501, Словения				
Название и адрес производственной площадки первичной упаковки	КРКА, д.д., Ново место Шмарьешка цеста 6 Ново место, 8501, Словения				
Название и адрес производственной площадки вторичной упаковки	КРКА, д.д., Ново место Шмарьешка цеста 6 Ново место, 8501, Словения				
Название и адрес места проведения выпускающего контроля качества	КРКА, д.д., Ново место Шмарьешка цеста 6 Ново место, 8501, Словения				
Номер и дата регистрационного удостоверения	Россия - ЛП1-№(000411)-(PT-RU) - 02.11.2021				
Номер нормативной документации	ЛП1-№(000411)-(PT-RU)-301023				
Название и адрес держателя регистрационного удостоверения	АО «КРКА, д.д., Ново место», Шмарьешка цеста 6, 8501 Ново место, Словения				
Сертификат на серию №	A8609930102025				
Номер и дата документа, определяющего полномочия	ПРИКАЗ ООО «КРКА ФАРМА» ОТ 25.09.2025 №167/03				
Тип лекарственного препарата	<table><tr><td><input type="checkbox"/></td><td>Для ветеринарного применения</td></tr><tr><td><input checked="" type="checkbox"/></td><td>Для медицинского применения</td></tr></table>	<input type="checkbox"/>	Для ветеринарного применения	<input checked="" type="checkbox"/>	Для медицинского применения
<input type="checkbox"/>	Для ветеринарного применения				
<input checked="" type="checkbox"/>	Для медицинского применения				

Серия лекарственного препарата была произведена и проверена в соответствии с лицензией на производство лекарственных средств, требованиям установленным при его регистрации, требованиями Правил надлежащей производственной практики (утверждены Решением Совета Евразийской экономической комиссии от 03.11.2016 №77).

Продукция разрешена к выпуску и вводу в гражданский оборот 20.11.2025

Дата

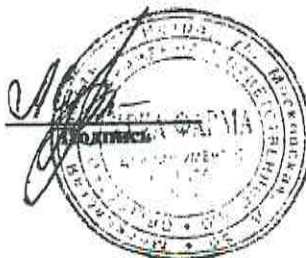


ДА



НЕТ

Ответственное лицо

СУРИНСКАЯ АННА ОЛЕГОВНА  
Имя и фамилия