

Сертификат серии лекарственного препарата № 003/СЕТп/26

<u>Цетрин®</u> Торговое наименование	
Международное непатентованное наименование (группировочное или химическое)	Цетиризин
Лекарственная форма	Капли для приема внутрь
Дозировка	10 мг/мл
Форма выпуска	Капли для приема внутрь, 10 мг/мл (флакон) 20 мл x 1 (картонная пачка)
Номер серии	031225
Дата производства	22.12.2025 г.
Дата окончания срока годности	22.12.2028 г.
Объем серии, уп.	17 000 шт. упаковок
Номер регистрационного удостоверения (РУ)/ Дата переоформления РУ/ Срок действия РУ	ЛП-№(006948)-(РГ-РУ) от 09.10.2025 г. до 20.09.2029 г.
Номер нормативной документации (НД)	ЛП-№(006948)-(РГ-РУ) от 09.10.2025 г.
Наименование и адрес держателя регистрационного удостоверения	Общество с ограниченной ответственностью «Др. Редди'с Лабораторис» (ООО Др. Редди'с Лабораторис), Российская Федерация 115035, г. Москва, Овчинниковская наб., д. 20, стр. 1
Наименование и адрес производителя (с указанием стадий производства)	Общество с ограниченной ответственностью «ВТФ» (ООО «ВТФ»), Российская Федерация 601125, Владимирская обл., район Петушинский, п. Вольгинский, ул. Заводская, стр. 107 (производство готовой лекарственной формы, первичная упаковка, вторичная упаковка, выпускающий контроль качества)
Лицензия на осуществление деятельности по производству лекарственных средств для медицинского применения	№ Л012-00102-77/00010333 от 19 сентября 2022 г.
Сертификат соответствия требованиям Правил надлежащей производственной практики	№ GMP/EAEU/RU/02141-2025
Контроль качества подтвержден Сертификатом анализа	№ 003/СЕТп/26 от 30.01.2026 г.
<p><i>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 требованием Правил надлежащей производственной практики Евразийского экономического союза и требованиями контроля качества лекарственных средств, а так же 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.</i></p> <p><i>Серия лекарственного препарата разрешена к реализации.</i></p>	
Уполномоченное лицо Ф.И.О. <i>Скутарева Д.А.</i>	« <i>04</i> » <i>марта</i> 20 <i>26</i>
	<i>[Подпись]</i> Подпись