

KRKA, д. д., Ново мєсто  
УПРАВЛІННЯ ЯКОСТЮ  
Шмар'єшка цєста 6  
8501 Ново мєсто  
Словєнія  
Тєл.: +386 7 3312 111  
Ел. пошта: info@krka.biz

## СЕРТИФІКАТ ЯКОСТІ

Код №: 7F3344	
Марфлосин® таблетки по 5 мг (mg)	
Номер серії: H15140	
Дата виробництва: 10.2023	Дата закінчення терміну придатності: 10.2026
Реєстраційне посвідчення №: UA - AA-05536-01-14	
Назва і адреса виробника, відповідального за випуск серії: KRKA д.д., Ново мєсто Шмар'єшка цєста 6 Ново мєсто, 8501, Словєнія	Ліцензія на виробництво №: 800-13/2018-6
Розмір серії: 3.879 ШТ	

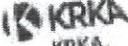
Цим підтверджую, що вищенаведена інформація є достовірною та точною. Дана серія продукції була вироблена (включаючи пакування/маркування) і пройшла контроль якості на вищевказаній ділянці в повній відповідності із вимогами GMP, встановленими місцевим регуляторним органом, а також у відповідності до специфікації реєстраційної документації, затвердженої в Україні для досліджуваного лікарського засобу. Протоколи виробництва, пакування і контролю якості перевірені і відповідають вимогам GMP.

Серія випущена у відповідності із діючою версією МКЯ AA-05536-01-14.

Дата випуску на ринок:  
07.12.2023

Особа, відповідальна за випуск ЛЗ на ринок

Тєя Павлін  
*Parlinc*

  
KRKA,  
tovarna zdravil, d.d.,  
Novo mesto

Даний сертифікат якості має електронний підпис.  
Сертифікат створено автоматично валідованою комп'ютерною програмою SAP.

Дата друку сертифікату: 05.01.2024  
Сторінка: 1/2





## СЕРТИФІКАТ ЯКОСТІ

КРКА-ФАРМА д.о.о.  
УПРАВЛІННЯ ЯКІСТЮ  
В.Холєвца 20/Е  
10450 Ястребарско, Хорватія  
Тел: +385 1 831 21 01  
Ел. пошта: info.hr@krka.biz

Код №: 7E1425	
Марфлорксин® таблетки по 20 мг (мг)	
Номер серії: H15157	
Дата виробництва: 10.2023	Дата закінчення терміну придатності: 10.2026
Реєстраційне посвідчення №: UA - AA-05535-01-14	
Назва і адреса виробника, відповідального за випуск серії: КРКА-ФАРМА д.о.о. В.Холєвца 20/Е 10450 Ястребарско Хорватія	Ліцензія на виробництво №: 381-13-08/318-21-10,UPП-530-01/20-03/05
Розмір серії: 3.694 ШТ	

Цим підтверджую, що вищенаведена інформація є достовірною та точною. Дана серія продукції була вироблена (включаючи пакування/маркування) і пройшла контроль якості на вищевказаній дільниці в повній відповідності із вимогами GMP, встановленими місцевим регуляторним органом, а також у відповідності до специфікації реєстраційної документації, затвердженої в Україні для досліджуваного лікарського засобу. Протоколи виробництва, пакування і контролю якості перевірені і відповідають вимогам GMP.

Серія випущена у відповідності із діючою версією МКЯ AA-05535-01-14.

Дата випуску на ринок:  
11.12.2023

Особа, відповідальна за випуск ЛЗ на ринок:  
Мая Строревшич

Даний сертифікат якості має електронний підпис.  
Сертифікат створено автоматично заповненою комп'ютерною програмою SAP.

Дата друку сертифікату: 12.12.2023  
Сторінка: 1/2

