



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

Регистрационное удостоверение
лекарственного препарата для медицинского применения
ЛП-№(004120)-(РГ-RU)

(номер регистрационного удостоверения лекарственного препарата)

В соответствии с Правилами регистрации и экспертизы лекарственных средств для медицинского применения, настоящее регистрационное удостоверение выдано:

1	Наименование держателя регистрационного удостоверения:	Федеральное государственное унитарное предприятие Научно-производственный центр "Фармзащита" Федерального медико-биологического агентства (ФГУП НПЦ «Фармзащита» ФМБА России), Российская Федерация
2	Адрес держателя регистрационного удостоверения:	141402, Московская обл., г.о. Химки, г. Химки, ш. Вашутинское, д. 11
3	Дата регистрации:	22.12.2023
4	Дата истечения срока действия регистрационного удостоверения:	22.12.2028
5	Дата подтверждения регистрации (перерегистрации):	-
6	Дата внесения изменений (переоформления) в регистрационное удостоверение:	22.04.2025
7	Дата регистрации в референтном государстве:	22.12.2023

и подтверждает, что лекарственный препарат зарегистрирован и разрешен к медицинскому применению на территории:

Российской Федерации

(государство – член Евразийского экономического союза)

Информация о зарегистрированном лекарственном препарате

8	Торговое наименование лекарственного препарата:	ЦИНКАЗОЛ®
9	Международное непатентованное наименование (МНН), или общепринятое (группировочное) наименование, или химическое наименование активной фармацевтической субстанции (при отсутствии МНН):	Цинка бисвинилимидазола дияцетат
10	Лекарственная форма:	раствор для внутримышечного введения
11	Дозировка(-и):	60 мг/мл
12	Форма(-ы) выпуска:	раствор для внутримышечного введения, 60 мг/мл (ампула) 1 мл x 1/2/5/10/20 (пачка картонная) [раствор для внутримышечного введения, 60 мг/мл (шприц) 1 мл x 1/5 + (игла инъекционная) x 1/5] x 1 (пачка картонная)

КОПИЯ
ВЕРНО

061620

13	Состав лекарственного препарата:	цинка бисвинилимидазола диацетат 60.0 мг, вспомогательные вещества (уксусная кислота, вода для инъекций)
14	Срок годности:	3 года

Информация о производителе лекарственного препарата (названия и адреса производственных площадок, участвующих в процессе производства лекарственного препарата)

№	Стадия производства (все участники производственного процесса)	Название организации	Адрес производственной площадки
1	Производство готовой лекарственной формы	Федеральное государственное унитарное предприятие Научно-производственный центр "Фармзащита" Федерального медико-биологического агентства (ФГУП НПЦ "Фармзащита" ФМБА России), Российская Федерация	Московская обл., г.о. Химки, г. Химки, шоссе Вашутинское, д. 11, стр. 6
2	Первичная упаковка	Федеральное государственное унитарное предприятие Научно-производственный центр "Фармзащита" Федерального медико-биологического агентства (ФГУП НПЦ "Фармзащита" ФМБА России), Российская Федерация	Московская обл., г.о. Химки, г. Химки, шоссе Вашутинское, д. 11, стр. 6
3	Вторичная упаковка	Федеральное государственное унитарное предприятие Научно-производственный центр "Фармзащита" Федерального медико-биологического агентства (ФГУП НПЦ "Фармзащита" ФМБА России), Российская Федерация	Московская обл., г.о. Химки, г. Химки, шоссе Вашутинское, д. 11, стр. 6
4	Выпускающий контроль качества	Федеральное государственное унитарное предприятие Научно-производственный центр "Фармзащита" Федерального медико-биологического агентства (ФГУП НПЦ "Фармзащита" ФМБА России), Российская Федерация	Московская обл., г.о. Химки, г. Химки, шоссе Вашутинское, д. 11, стр. 6

Заместитель Министра

(подпись)

М.П.

С.В. Глаголев



Копия верна
Генеральный директор