



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

**Регистрационное удостоверение
лекарственного препарата для медицинского применения**

ЛП-№(012045)-(ПГ-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:	Акционерное общество «АЛТЕГРА» (АО «АЛТЕГРА»), Российская Федерация
2	Адрес держателя регистрационного удостоверения:	141983, Московская область, г.о. Дубна, г. Дубна, проспект Науки, д. 33
3	Дата регистрации:	09.10.2025
4	Дата истечения срока действия регистрационного удостоверения:	09.10.2030
5	Дата подтверждения регистрации (перерегистрации):	-
6	Дата внесения изменений (переоформления) в регистрационное удостоверение:	-
7	Дата регистрации в референтном государстве:	09.10.2025

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:	АЛТЕГРАКЛАВ
9	Международное непатентованное наименование (МНН), или общепринятое (группировочное) наименование, или химическое наименование активной фармацевтической субстанции (при отсутствии МНН):	амоксциллин + [клавulanовая кислота]
10	Лекарственная форма:	порошок для приготовления раствора для внутривенного введения
11	Дозировка(-и):	250 мг + 50 мг, 500 мг + 100 мг, 1000 мг + 200 мг
12	Форма(-ы) выпуска:	порошок для приготовления раствора для внутривенного введения, 250 мг + 50 мг, 500 мг + 100 мг, 1000 мг + 200 мг (флакон) x 1 (пачка картонная)

058242

13	Состав лекарственного препарата:	амоксциллин 250.0/500.0/1000.0 мг (в виде амоксциллина натрия 265.0/530.0/1060.0 мг), клавулановая кислота 50.0/100.0/200.0 мг (в виде клавуланата калия 59.5/119.0/238.0 мг)
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	Акционерное общество «АЛТЕГРА» (АО «АЛТЕГРА»), Российская Федерация	141983, Московская область, г.о. Дубна, г. Дубна, проспект Науки, д. 33
2	Первичная упаковка	Акционерное общество «АЛТЕГРА» (АО «АЛТЕГРА»), Российская Федерация	141983, Московская область, г.о. Дубна, г. Дубна, проспект Науки, д. 33
3	Вторичная упаковка	Акционерное общество «АЛТЕГРА» (АО «АЛТЕГРА»), Российская Федерация	141983, Московская область, г.о. Дубна, г. Дубна, проспект Науки, д. 33
4	Выпускающий контроль качества	Акционерное общество «АЛТЕГРА» (АО «АЛТЕГРА»), Российская Федерация	141983, Московская область, г.о. Дубна, г. Дубна, проспект Науки, д. 33

Заместитель Министра

(подпись)

М.П.

С.В. Глаголев