



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

**Регистрационное удостоверение
лекарственного препарата для медицинского применения**

ЛП-008544

(номер регистрационного удостоверения лекарственного препарата)

Наименование держателя (владельца) регистрационного удостоверения лекарственного препарата	Общество с ограниченной ответственностью "НОВАя фарма" (ООО "НОВАя фарма"), Россия
Адрес местонахождения держателя (владельца) регистрационного удостоверения лекарственного препарата	109044, г. Москва, ул. Воронцовская, д. 20, комната 4а
Дата государственной регистрации лекарственного препарата	06.09.2022
Срок действия регистрационного удостоверения лекарственного препарата	31.12.2025
Дата внесения изменений в регистрационное удостоверение лекарственного препарата (дата замены регистрационного удостоверения лекарственного препарата)	выдано впервые
Информация о зарегистрированном лекарственном препарате:	
Торговое наименование	Линезолид
Международное непатентованное, или группировочное, или химическое наименование	Линезолид
Лекарственная форма	таблетки, покрытые пленочной оболочкой
Дозировка	200 мг, 300 мг, 400 мг, 600 мг
Качественный состав и количественный состав действующих веществ и качественный состав вспомогательных веществ	
линезолид 200/300/400/600 мг, вспомогательные вещества (крахмал прежелатинизированный, целлюлоза микрокристаллическая, гипролоза (гидроксипропилцеллюлоза), карбоксиметилкрахмал натрия (натрия крахмалгликолят), магния стеарат, пленочная оболочка (Опадрай® II 85G58977 белый [поливиниловый спирт, частично гидролизованный, титана диоксид, тальк, макрогол (полиэтиленгликоль), лецитин]))	
Форма выпуска (лекарственная форма, дозировка, первичная упаковка, количество лекарственной формы в первичной упаковке, количество первичной упаковки в потребительской упаковке, комплектность)	таблетки, покрытые пленочной оболочкой, 200 мг, 300 мг, 400 мг, 600 мг (контурная ячейковая упаковка) 10 x 1/2/3/5/6/10 (пачка картонная); таблетки, покрытые пленочной оболочкой, 200 мг, 300 мг, 400 мг, 600 мг (банка) 10 x 1 (пачка картонная)
Реквизиты нормативной документации	ЛП-008544-060922

045993

Производственные площадки, участвующие в процессе производства лекарственного препарата, с указанием стадий производства, названий и фактических адресов местонахождения	
<i>Производство готовой лекарственной формы</i>	Общество с ограниченной ответственностью "ДАЛЬХИМФАРМ" (ОАО "ДАЛЬХИМФАРМ"), Россия
680001, Хабаровский край, г. Хабаровск, ул. Ташкентская, д. 22	
<i>Первичная упаковка</i>	Общество с ограниченной ответственностью "ДАЛЬХИМФАРМ" (ОАО "ДАЛЬХИМФАРМ"), Россия
680001, Хабаровский край, г. Хабаровск, ул. Ташкентская, д. 22	
<i>Вторичная/потребительская упаковка</i>	Общество с ограниченной ответственностью "ДАЛЬХИМФАРМ" (ОАО "ДАЛЬХИМФАРМ"), Россия
680001, Хабаровский край, г. Хабаровск, ул. Ташкентская, д. 22	
<i>Производитель (Выпускающий контроль качества)</i>	Общество с ограниченной ответственностью "ДАЛЬХИМФАРМ" (ОАО "ДАЛЬХИМФАРМ"), Россия
680001, Хабаровский край, г. Хабаровск, ул. Ташкентская, д. 22	

Заместитель Министра



С.В. Глаголев