

МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИРегистрационное удостоверение
лекарственного препарата для медицинского примененияЛП-№(003807)-(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:	Публичное акционерное общество "Красфарма" (ПАО "Красфарма"), Россия
2	Адрес держателя регистрационного удостоверения:	660042, Красноярский край, г. Красноярск, ул. 60 лет Октября, зд. 2
3	Дата регистрации:	24.11.2023
4	Дата истечения срока действия регистрационного удостоверения:	24.11.2028
5	Дата подтверждения регистрации (перерегистрации):	-
6	Дата внесения изменений (переоформления) в регистрационное удостоверение:	-
7	Дата регистрации в референтном государстве:	24.11.2023

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:	Ингастин
9	Международное непатентованное наименование (МНН), или общепринятое (группировочное) наименование, или химическое наименование активной фармацевтической субстанции (при отсутствии МНН):	колистиметат натрия
10	Лекарственная форма:	порошок для приготовления раствора для внутривенного введения и ингаляций
11	Дозировка(-и):	1000000 ЕД
12	Форма(-ы) выпуска:	порошок для приготовления раствора для внутривенного введения и ингаляций, 1000000 ЕД (флакон) x 1 (пачка картонная); порошок для приготовления раствора для внутривенного введения и ингаляций, 1000000 ЕД (флакон) x 10 (коробка картонная); порошок для приготовления раствора для внутривенного введения и ингаляций, 1000000 ЕД

		(флакон) x 50 (коробка картонная) (для стационаров); [порошок для приготовления раствора для внутривенного введения и ингаляций, 1000000 ЕД (флакон) x 1/5 + растворитель - вода для инъекций (ампула) 3/5 мл x 1/5] x 1 (пачка картонная); [порошок для приготовления раствора для внутривенного введения и ингаляций, 1000000 ЕД (флакон) x 1/5 + растворитель - натрия хлорид 0.9 % (ампула) 3/5 мл x 1/5] x 1 (пачка картонная)
13	Состав лекарственного препарата:	колистиметат натрия 1000000 ЕД (80 мг)
14	Срок годности:	2 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	Публичное акционерное общество "Красфарма" (ПАО "Красфарма"), Россия	Красноярский край, г. Красноярск, ул. 60 лет Октября, зд. 2/53
2	Первичная упаковка	Публичное акционерное общество "Красфарма" (ПАО "Красфарма"), Россия	Красноярский край, г. Красноярск, ул. 60 лет Октября, зд. 2/53
3	Вторичная упаковка	Публичное акционерное общество "Красфарма" (ПАО "Красфарма"), Россия	Красноярский край, г. Красноярск, ул. 60 лет Октября, зд. 2/53
4	Выпускающий контроль качества	Публичное акционерное общество "Красфарма" (ПАО "Красфарма"), Россия	Красноярский край, г. Красноярск, ул. 60 лет Октября, зд. 2/13

Заместитель Министра



С.В. Глаголев

(подпись)

М.П.