



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

**Регистрационное удостоверение
лекарственного препарата для медицинского применения**

ЛСР-001490/08

(номер регистрационного удостоверения лекарственного препарата)

Наименование держателя (владельца) регистрационного удостоверения лекарственного препарата	Публичное акционерное общество "Красфарма" (ПАО "Красфарма"), Россия
Адрес местонахождения держателя (владельца) регистрационного удостоверения лекарственного препарата	660042, Красноярский край, г. Красноярск, ул. 60 лет Октября, зд. 2
Дата государственной регистрации лекарственного препарата	14.03.2008
Срок действия регистрационного удостоверения лекарственного препарата	бессрочно
Дата внесения изменений в регистрационное удостоверение лекарственного препарата (дата замены регистрационного удостоверения лекарственного препарата)	27.06.2019
Информация о зарегистрированном лекарственном препарате:	
Торговое наименование	Амоксициллин+Клавулановая кислота
Международное непатентованное, или группировочное, или химическое наименование	Амоксициллин+Клавулановая кислота
Лекарственная форма	порошок для приготовления раствора для внутривенного введения
Дозировка	0.5 г + 0.1 г, 1.0 г + 0.2 г
Качественный состав и количественный состав действующих веществ и качественный состав вспомогательных веществ	
амоксициллин натрия 0.532/1.063 г (в пересчете на амоксициллин 0.5/1.0 г), клавуланат калия 0.120/0.239 г (в пересчете на клавулановую кислоту 0.1/0.2 г)	
Форма выпуска (лекарственная форма, дозировка, первичная упаковка, количество лекарственной формы в первичной упаковке, количество первичной упаковки в потребительской упаковке, комплектность)	порошок для приготовления раствора для внутривенного введения, 0.5 г + 0.1 г, 1.0 г + 0.2 г (флакон) x 1 (пачка картонная) порошок для приготовления раствора для внутривенного введения, 0.5 г + 0.1 г, 1.0 г + 0.2 г (флакон) x 10 (коробка картонная) порошок для приготовления раствора для внутривенного введения, 0.5 г + 0.1 г, 1.0 г + 0.2 г (флакон) x 1-50 (коробка картонная) (для стационаров)
Реквизиты нормативной документации	ЛСР-001490/08-270619

025726

Производственные площадки, участвующие в процессе производства лекарственного препарата, с указанием стадий производства, названий и фактических адресов местонахождения

Производитель (Все стадии производства)

Публичное акционерное общество
"Красфарма" (ПАО "Красфарма"), Россия

Красноярский край, г. Красноярск, ул. 60 лет Октября, зд. 2/6, 2/13, 2/16, 2/39, 2/53, 2/54

Статс-секретарь - заместитель
Министра



Д.В. Костенников