



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

**Регистрационное удостоверение
лекарственного препарата для медицинского применения**

ЛП-006454

(номер регистрационного удостоверения лекарственного препарата)

Наименование держателя (владельца) регистрационного удостоверения лекарственного препарата	Общество с ограниченной ответственностью "Рус Биофарм" (ООО "Рус Биофарм"), Российская Федерация
Адрес местонахождения держателя (владельца) регистрационного удостоверения лекарственного препарата	664009, Иркутская обл., г. Иркутск, ул. Ширямова, д. 36, офис 204
Дата государственной регистрации лекарственного препарата	10.09.2020
Срок действия регистрационного удостоверения лекарственного препарата	со сроком действия 5 лет
Дата внесения изменений в регистрационное удостоверение лекарственного препарата (дата замены регистрационного удостоверения лекарственного препарата)	10.04.2024
Информация о зарегистрированном лекарственном препарате:	
Торговое наименование	Тигециклин ПСК
Международное непатентованное, или группировочное, или химическое наименование	Тигециклин
Лекарственная форма	лиофилизат для приготовления концентрата для приготовления раствора для инфузий
Дозировка	50 мг
Качественный состав и количественный состав действующих веществ и качественный состав вспомогательных веществ	
тигециклин 50,0 мг, вспомогательные вещества (аргинина гидрохлорид, хлористоводородная кислота, натрия гидроксид)	
Форма выпуска (лекарственная форма, дозировка, первичная упаковка, количество лекарственной формы в первичной упаковке, количество первичной упаковки в потребительской упаковке, комплектность)	лиофилизат для приготовления концентрата для приготовления раствора для инфузий, 50 мг (флакон) x 1/5/10 (пачка картонная) [лиофилизат для приготовления концентрата для приготовления раствора для инфузий, 50 мг (флакон) x 1/5/10 + растворитель (ампула) 10 мл x 1/5/10] x 1 (пачка картонная) лиофилизат для приготовления концентрата для приготовления раствора для инфузий, 50 мг (флакон) x 1-100 (короб картонный) (для стационаров)
Реквизиты нормативной документации	ЛП-006454-100920

054144

Производственные площадки, участвующие в процессе производства лекарственного препарата, с указанием стадий производства, названий и фактических адресов местонахождения	
Производитель (Все стадии производства)	Общество с ограниченной ответственностью "ПСК Фарма" (ООО "ПСК Фарма"), Российская Федерация
Московская обл., г.о. Дубна, г. Дубна, ул. Программистов, д. 5, стр. 1	

Заместитель Министра

(подпись)

С.В. Глаголев

М.П.