



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

**Регистрационное удостоверение
лекарственного препарата для медицинского применения
ЛП-№(003727)-(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:	Акционерное общество "Нижегородский химико-фармацевтический завод" (АО "Нижфарм"), Российская Федерация
2	Адрес держателя регистрационного удостоверения:	603105, г. Нижний Новгород, ул. Салганская, д. 7
3	Дата регистрации:	17.11.2023
4	Дата истечения срока действия регистрационного удостоверения:	-
5	Дата подтверждения регистрации (перерегистрации):	-
6	Дата внесения изменений (переоформления) в регистрационное удостоверение:	17.04.2024
7	Дата регистрации в референтном государстве:	17.11.2023

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:	Гепариновая мазь
9	Международное непатентованное наименование (МНН), или общепринятое (группировочное) наименование, или химическое наименование активной фармацевтической субстанции (при отсутствии МНН):	Гепарин натрия + Бензокаин + [Бензилникотинат]
10	Лекарственная форма:	мазь для наружного применения
11	Дозировка(-и):	100 МЕ/г + 40 мг/г + 0.8 мг/г
12	Форма(-ы) выпуска:	мазь для наружного применения, 100 МЕ/г + 40 мг/г + 0.8 мг/г (туба) 25 г x 1 (пачка картонная)
13	Состав лекарственного препарата:	гепарин натрия 100 МЕ (0.833 мг при активности гепарина натрия 120 МЕ/мг), бензокаин 40.0 мг, бензилникотинат 0.8 мг, вспомогательные вещества (глицерол, вазелин, стеариновая кислота 50, персика масло, эмульгатор №1, метилпарагидроксибензоат, пропилпарагидроксибензоат, вода очищенная)
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 "Нижегородский химико-фармацевтический завод" (АО "Нижфарм"), Российская Федерация	603105, г. Нижний Новгород, ул. Салганская, д. 7
2	Первичная упаковка	Акционерное общество "Нижегородский химико-фармацевтический завод" (АО "Нижфарм"), Российская Федерация	603105, г. Нижний Новгород, ул. Салганская, д. 7
3	Вторичная упаковка	Акционерное общество "Нижегородский химико-фармацевтический завод" (АО "Нижфарм"), Российская Федерация	603105, г. Нижний Новгород, ул. Салганская, д. 7
4	Выпускающий контроль качества	Акционерное общество "Нижегородский химико-фармацевтический завод" (АО "Нижфарм"), Российская Федерация	603105, г. Нижний Новгород, ул. Салганская, д. 7, к.1

Заместитель Министра



С.В. Глаголев

(подпись)

М.П.