



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

**Регистрационное удостоверение
лекарственного препарата для медицинского применения**

ЛП-№(002515)-(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:	13.06.2023
4 Дата истечения срока действия регистрационного удостоверения:	13.06.2028
5 Дата подтверждения регистрации (перерегистрации):	-
6 Дата внесения изменений (переоформления) в регистрационное удостоверение:	-
7 Дата регистрации в референтном государстве:	13.06.2023

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

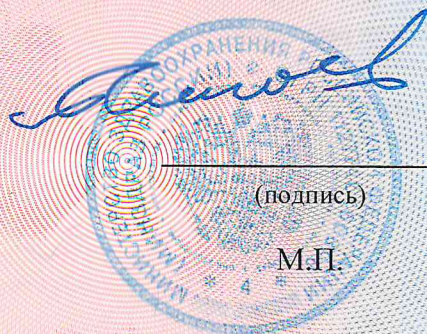
8 Торговое наименование лекарственного препарата:	Герпейд
9 Международное непатентованное наименование (МНН), или общепринятое (группировочное) наименование, или химическое наименование активной фармацевтической субстанции (при отсутствии МНН):	Ацикловир
10 Лекарственная форма:	лиофилизат для приготовления раствора для инфузий
11 Дозировка(-и):	250 мг, 500 мг, 1000 мг
12 Форма(-ы) выпуска:	лиофилизат для приготовления раствора для инфузий 250 мг, 500 мг, 1000 мг (флакон) x 1/5 (пачка картонная); лиофилизат для приготовления раствора для инфузий 250 мг, 500 мг, 1000 мг (флакон) x 10 (коробка картонная); лиофилизат для приготовления раствора для инфузий 250 мг, 500 мг, 1000 мг (флакон) x 50 (коробка картонная) (для стационаров)

13	Состав лекарственного препарата:	ацикловир 250/500/1000 мг, вспомогательное вещество (натрия гидроксид)
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	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. 2/6, 2/13

Заместитель Министра



(подпись)

М.П.

С.В. Глаголев