



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

**Регистрационное удостоверение
лекарственного препарата для медицинского применения**

ЛП-006399

(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	11.08.2020
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)	выдано впервые
Информация о зарегистрированном лекарственном препарате:	
Торговое наименование	Фамотидин
Международное непатентованное, или группировочное, или химическое наименование	Фамотидин
Лекарственная форма	лиофилизат для приготовления раствора для внутривенного введения
Дозировка	20 мг
Качественный состав и количественный состав действующих веществ и качественный состав вспомогательных веществ	
фамотидин 20 мг, вспомогательные вещества (аспарагиновая кислота, маннитол, 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 раствора для внутривенного введения, 20 мг (флакон) x 1 (пачка картонная); лиофилизат для приготовления раствора для внутривенного введения, 20 мг (флакон) x 10 (коробка картонная); [лиофилизат для приготовления раствора для внутривенного введения, 20 мг (флакон) x 1 + растворитель – 0.9 % раствор натрия хлорид (ампула) 10 мл x 1] x 1 (пачка картонная); [лиофилизат для приготовления раствора для

033097

	внутривенного введения, 20 мг (флакон) x 1 + растворитель - 0.9 % раствор натрия хлорид (ампула) 5 мл x 2] x 1 (пачка картонная); [лиофилизат для приготовления раствора для внутривенного введения, 20 мг (флакон) x 5 + растворитель - 0.9 % раствор натрия хлорид (ампула) 10 мл x 5] x 1 (пачка картонная); [лиофилизат для приготовления раствора для внутривенного введения, 20 мг (флакон) x 5 + растворитель - 0.9 % раствор натрия хлорид (ампула) 5 мл x 10] x 1 (пачка картонная); [лиофилизат для приготовления раствора для внутривенного введения, 20 мг (флакон) x 10 + растворитель - 0.9% раствор натрия хлорид (ампула) 10 мл x 10] x 1 (пачка картонная); [лиофилизат для приготовления раствора для внутривенного введения, 20 мг (флакон) x 10 + растворитель - 0.9% раствор натрия хлорид (ампула) 5 мл x 20] x 1 (пачка картонная)
Реквизиты нормативной документации	ЛП-006399-110820

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

<i>Производство готовой лекарственной формы</i>	Публичное акционерное общество "Красфарма" (ПАО "Красфарма"), Россия
Красноярский край, г. Красноярск, ул. 60 лет Октября, зд. 2/53	
<i>Первичная упаковка</i>	Публичное акционерное общество "Красфарма" (ПАО "Красфарма"), Россия
Красноярский край, г. Красноярск, ул. 60 лет Октября, зд. 2/53	
<i>Вторичная/потребительская упаковка</i>	Публичное акционерное общество "Красфарма" (ПАО "Красфарма"), Россия
Красноярский край, г. Красноярск, ул. 60 лет Октября, зд. 2/53	
<i>Производитель (Выпускающий контроль качества)</i>	Публичное акционерное общество "Красфарма" (ПАО "Красфарма"), Россия
Красноярский край, г. Красноярск, ул. 60 лет Октября, зд. 2/13	

Заместитель Министра



В.С. Фисенко