

МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ**Регистрационное удостоверение**
лекарственного препарата для медицинского применения
ЛП-№(006548)-(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:	Открытое акционерное общество "ДАЛЬХИМФАРМ" (ОАО "ДАЛЬХИМФАРМ"), Российская Федерация
2	Адрес держателя регистрационного удостоверения:	680001, Хабаровский край, г. Хабаровск, ул. Ташкентская, д. 22
3	Дата регистрации:	13.08.2024
4	Дата истечения срока действия регистрационного удостоверения:	-
5	Дата подтверждения регистрации (перерегистрации):	-
6	Дата внесения изменений (переоформления) в регистрационное удостоверение:	-
7	Дата регистрации в референтном государстве:	13.08.2024

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:	Эуфиллин
9	Международное непатентованное наименование (МНН), или общепринятое (группировочное) наименование, или химическое наименование активной фармацевтической субстанции (при отсутствии МНН):	Аминофиллин
10	Лекарственная форма:	раствор для внутривенного введения
11	Дозировка(-и):	24 мг/мл
12	Форма(-ы) выпуска:	раствор для внутривенного введения, 24 мг/мл (ампула) 5/10 мл x 10 (коробка картонная/пачка картонная)
13	Состав лекарственного препарата:	аминофиллин (эуфиллин) 24 мг, вспомогательные вещества (вода для инъекций)
14	Срок годности:	3 года

056330

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	Открытое акционерное общество "ДАЛЬХИМФАРМ" (ОАО "ДАЛЬХИМФАРМ"), Российская Федерация	680001, Хабаровский край, г. Хабаровск, ул. Ташкентская, д. 22, стр. 2
2	Первичная упаковка	Открытое акционерное общество "ДАЛЬХИМФАРМ" (ОАО "ДАЛЬХИМФАРМ"), Российская Федерация	680001, Хабаровский край, г. Хабаровск, ул. Ташкентская, д. 22, стр. 2
3	Вторичная упаковка	Открытое акционерное общество "ДАЛЬХИМФАРМ" (ОАО "ДАЛЬХИМФАРМ"), Российская Федерация	680001, Хабаровский край, г. Хабаровск, ул. Ташкентская, д. 22, стр. 2
4	Выпускающий контроль качества	Открытое акционерное общество "ДАЛЬХИМФАРМ" (ОАО "ДАЛЬХИМФАРМ"), Российская Федерация	680001, Хабаровский край, г. Хабаровск, ул. Ташкентская, д. 22, стр. 8

Заместитель Министра

(подпись)

М.П.

С.В. Глаголев