



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

**Регистрационное удостоверение  
лекарственного препарата для медицинского применения**

**ЛП-007372**

(номер регистрационного удостоверения лекарственного препарата)

|                                                                                                                                                                                                  |                                                                                                                                |
|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| Наименование держателя (владельца) регистрационного удостоверения лекарственного препарата                                                                                                       | Общество с ограниченной ответственностью "ПСК Фарма" (ООО "ПСК Фарма"), Россия                                                 |
| Адрес местонахождения держателя (владельца) регистрационного удостоверения лекарственного препарата                                                                                              | 141983, Московская область, г.о. Дубна, г. Дубна, ул. Программистов, д. 5, стр. 1                                              |
| Дата государственной регистрации лекарственного препарата                                                                                                                                        | 08.09.2021                                                                                                                     |
| Срок действия регистрационного удостоверения лекарственного препарата                                                                                                                            | 31.12.2025                                                                                                                     |
| Дата внесения изменений в регистрационное удостоверение лекарственного препарата (дата замены регистрационного удостоверения лекарственного препарата)                                           | 27.01.2022                                                                                                                     |
| Информация о зарегистрированном лекарственном препарате:                                                                                                                                         |                                                                                                                                |
| Торговое наименование                                                                                                                                                                            | Вориконазол ПСК                                                                                                                |
| Международное непатентованное, или группировочное, или химическое наименование                                                                                                                   | Вориконазол                                                                                                                    |
| Лекарственная форма                                                                                                                                                                              | лиофилизат для приготовления концентрата для приготовления раствора для инфузий                                                |
| Дозировка                                                                                                                                                                                        | 200 мг                                                                                                                         |
| Качественный состав и количественный состав действующих веществ и качественный состав вспомогательных веществ                                                                                    |                                                                                                                                |
| вориконазол 200 мг, вспомогательное вещество (бетадекса сульфобутилат натрия)                                                                                                                    |                                                                                                                                |
| 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, 200 мг (флакон) 3400 мг x 1 (пачка картонная) |
| Реквизиты нормативной документации                                                                                                                                                               | ЛП-007372-080921                                                                                                               |

040235



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"),  
Россия

Московская обл., г.о. Дубна, г. Дубна, ул. Программистов, д. 5, стр. 1

Заместитель Министра

  
(подпись)  
М.П.  


С.В. Глаголев