



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

**Регистрационное удостоверение
лекарственного препарата для медицинского применения**
ЛП-№(000406)-(PI-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 "Биннофарм", Россия
2 Адрес держателя регистрационного удостоверения:	124460, г. Москва г. Зеленоград, ул. Конструктора Гуськова д. 3, стр. 1
3 Дата регистрации:	28.10.2021
4 Дата истечения срока действия регистрационного удостоверения:	28.10.2026
5 Дата подтверждения регистрации (перерегистрации):	-
6 Дата внесения изменений (переоформления) в регистрационное удостоверение:	-
7 Дата регистрации в референтном государстве:	28.10.2021

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:	Беклометазон
9 Международное непатентованное наименование (МНН), или общепринятое (группировочное) наименование, или химическое наименование активной фармацевтической субстанции (при отсутствии МНН):	беклометазон
10 Лекарственная форма:	аэрозоль для ингаляций дозированный
11 Дозировка(-и):	50 мкг/доза, 100 мкг/доза, 250 мкг/доза
12 Форма(-ы) выпуска:	[аэрозоль для ингаляций дозированный, 50 мкг/доза, 100 мкг/доза, 250 мкг/доза (баллон) 200 доз x 1 + (насадка-распылитель) x 1] x 1 (пачка картонная)
13 Состав лекарственного препарата:	1 доза: беклометазона дипропионат (в пересчете на 100 % вещество) 0.05/0.10/0.25 мг, вспомогательные вещества (этанол 96 %, норфлуран (тетрафторэтан)); 1 баллон: беклометазона дипропионат (в пересчете на 100 % вещество) 0.0125/0.0250/0.0625 г, вспомогательные вещества (этанол 96 %, норфлуран

(тетрафторэтан))

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 "Биннофарм" (АО "Биннофарм"), Россия	124460, г. Москва, г. Зеленоград, ул. Конструктора Гуськова, д. 3, стр. 1
2	Первичная упаковка	Акционерное общество "Биннофарм" (АО "Биннофарм"), Россия	124460, г. Москва, г. Зеленоград, ул. Конструктора Гуськова, д. 3, стр. 1
3	Вторичная упаковка	Акционерное общество "Биннофарм" (АО "Биннофарм"), Россия	124460, г. Москва, г. Зеленоград, ул. Конструктора Гуськова, д. 3, стр. 1
4	Выпускающий контроль качества	Акционерное общество "Биннофарм" (АО "Биннофарм"), Россия	124460, г. Москва, г. Зеленоград, ул. Конструктора Гуськова, д. 3, стр. 1

Заместитель Министра

С.В. Глаголев

(подпись)

М.П.