

ЕВРАЗИЙСКИЙ ЭКОНОМИЧЕСКИЙ СОЮЗ



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

Регистрационное удостоверение лекарственного препарата для медицинского применения ЛП-№(003742)-(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:	Общество с ограниченной ответственностью: "АлФарма" (ООО "АлФарма"), Российская Федерация
2	Адрес держателя регистрационного удостоверения:	127247, г. Москва, вн. тер. г. муниципальный округ Восточное Дегунино, ш. Дмитровское, д. 100, стр. 2, помещ. 4541R4
3	Дата регистрации:	20.11.2023
4	Дата истечения срока действия регистрационного удостоверения:	20.11.2028
5	Дата подтверждения регистрации (перерегистрации):	-
6	Дата внесения изменений (переоформления) в регистрационное удостоверение:	01.10.2024
7	Дата регистрации в референтном государстве:	20.11.2023

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:	Микафуцид
9	Международное непатентованное наименование (МНН), или общепринятое (группировочное) наименование, или химическое наименование активной фармацевтической субстанции (при отсутствии МНН):	Микафунгин
10	Лекарственная форма:	лиофилизат для приготовления раствора для инфузий
11	Дозировка(-и):	50 мг, 100 мг
12	Форма(-ы) выпуска:	лиофилизат для приготовления раствора для инфузий, 50 мг, 100 мг (флакон) 50/100 мг x 1 (пачка картонная)
13	Состав лекарственного препарата:	микафунгин 50.0/100.0 мг (в виде микафунгина натрия 52.6/106.0 мг), вспомогательные вещества (лактозы моногидрат, лимонная кислота безводная, натрия гидроксид)
14	Срок годности:	3 года 056968

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	Общество с ограниченной ответственностью КОМПАНИЯ "ДЕКО" (ООО КОМПАНИЯ "ДЕКО"), Российская Федерация	Тверская обл., г.о. Вышневолоцкий, п. Зеленогорский, ул. Советская, д. 6а
2	Первичная упаковка	Общество с ограниченной ответственностью КОМПАНИЯ "ДЕКО" (ООО КОМПАНИЯ "ДЕКО"), Российская Федерация	Тверская обл., г.о. Вышневолоцкий, п. Зеленогорский, ул. Советская, д. 6а
3	Вторичная упаковка	Общество с ограниченной ответственностью КОМПАНИЯ "ДЕКО" (ООО КОМПАНИЯ "ДЕКО"), Российская Федерация	Тверская обл., г.о. Вышневолоцкий, п. Зеленогорский, ул. Советская, д. 6а
4	Вторичная упаковка	Акционерное общество "АЛТЕГРА" (АО "АЛТЕГРА"), Российская Федерация	141983, Московская обл., г.о. Дубна, г. Дубна, проспект Науки, д. 33
5	Выпускающий контроль качества	Общество с ограниченной ответственностью КОМПАНИЯ "ДЕКО" (ООО КОМПАНИЯ "ДЕКО"), Российская Федерация	Тверская обл., г.о. Вышневолоцкий, п. Зеленогорский, ул. Советская, д. 6а
6	Выпускающий контроль качества	Акционерное общество "АЛТЕГРА" (АО "АЛТЕГРА"), Российская Федерация	141983, Московская обл., г.о. Дубна, г. Дубна, проспект Науки, д. 33

Заместитель Министра

(подпись)

М.П.

С.В. Глаголев