

МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ**Регистрационное удостоверение
лекарственного препарата для медицинского применения**
ЛП-№(008333)-(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 "ФармМентал групп" (ООО "ФармМентал групп"), Российская Федерация
2	Адрес держателя регистрационного удостоверения:	123242, г. Москва, ул. Конюшковская, д. 28, эт. 3, пом. 1А, ком. 9
3	Дата регистрации:	27.12.2024
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:	27.12.2024

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:	Микафунгин
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) x 1 (пачка картонная)
13	Состав лекарственного препарата:	микафунгин натрия 52.6/106.0 мг (в пересчете на микафунгин 50.0/100.0 мг), вспомогательные вещества (лактозы моногидрат, лимонная кислота безводная, натрия гидроксид) 059617
14	Срок годности:	2 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	Общество с ограниченной ответственностью "ФармМентал групп" (ООО "ФармМентал групп"), Российская Федерация	Московская обл., г.о. Красногорск, п. Мечниково, влд.4, стр.2
2	Первичная упаковка	Общество с ограниченной ответственностью "ФармМентал групп" (ООО "ФармМентал групп"), Российская Федерация	Московская обл., г.о. Красногорск, п. Мечниково, влд.4, стр.2
3	Вторичная упаковка	Общество с ограниченной ответственностью "ФармМентал групп" (ООО "ФармМентал групп"), Российская Федерация	Московская обл., г.о. Красногорск, п. Мечниково, влд.4, стр.2
4	Выпускающий контроль качества	Общество с ограниченной ответственностью "ФармМентал групп" (ООО "ФармМентал групп"), Российская Федерация	Московская обл., г.о. Красногорск, п. Мечниково, влд.4, стр.2

Заместитель Министра

С.В. Глаголев

(подпись)

М.П.