



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

**Регистрационное удостоверение  
лекарственного препарата для медицинского применения**

**ЛП-005318**

(номер регистрационного удостоверения лекарственного препарата)

Наименование держателя (владельца) регистрационного удостоверения лекарственного препарата	Публичное акционерное общество "Красфарма", Россия
Адрес местонахождения держателя (владельца) регистрационного удостоверения лекарственного препарата	660042, край Красноярский, г. Красноярск, ул. 60 лет Октября, зд. 2
Дата государственной регистрации лекарственного препарата	25.01.2019
Срок действия регистрационного удостоверения лекарственного препарата	со сроком действия 5 лет
Дата внесения изменений в регистрационное удостоверение лекарственного препарата (дата замены регистрационного удостоверения лекарственного препарата)	21.06.2022
Информация о зарегистрированном лекарственном препарате:	
Торговое наименование	Латипенем
Международное непатентованное, или группировочное, или химическое наименование	Имипенем+[Циластатин]
Лекарственная форма	порошок для приготовления раствора для инфузий
Дозировка	250 мг+250 мг
Качественный состав и количественный состав действующих веществ и качественный состав вспомогательных веществ	
имипенема моногидрат 265 мг [в пересчете на имипенем 250 мг], циластатин натрия 266 мг [в пересчете на циластатин 250 мг], вспомогательное вещество (натрия гидрокарбонат)	
Формы выпуска (лекарственная форма, дозировка, первичная упаковка, количество лекарственной формы в первичной упаковке, количество первичной упаковки в потребительской упаковке, комплектность)	порошок для приготовления раствора для инфузий, 250 мг+250 мг (флакон) x 1 (пачка картонная); порошок для приготовления раствора для инфузий, 250 мг+250 мг (флакон) x 10 (коробка картонная); порошок для приготовления раствора для инфузий, 250 мг+250 мг (флакон) x 50 (коробка картонная) (для стационаров); порошок для приготовления раствора для инфузий, 250 мг+250 мг (флакон) x 1-50 (коробка картонная) (для стационаров)
Реквизиты нормативной документации	ЛП-005318-250119 <b>042492</b>

<b>Производственные площадки, участвующие в процессе производства лекарственного препарата, с указанием стадий производства, названий и фактических адресов местонахождения</b>	
<i>Производство готовой лекарственной формы</i>	Публичное акционерное общество "Красфарма" (ПАО "Красфарма"). Россия
Красноярский край, г. Красноярск, ул. 60 лет Октября, зд. 2/53	
<i>Первичная упаковка</i>	Публичное акционерное общество "Красфарма" (ПАО "Красфарма"). Россия
Красноярский край, г. Красноярск, ул. 60 лет Октября, зд. 2/53	
<i>Вторичная/потребительская упаковка</i>	Публичное акционерное общество "Красфарма" (ПАО "Красфарма"). Россия
Красноярский край, г. Красноярск, ул. 60 лет Октября, зд. 2/53	
<i>Производитель (Выпускающий контроль качества)</i>	Публичное акционерное общество "Красфарма" (ПАО "Красфарма"). Россия
Красноярский край, г. Красноярск, ул. 60 лет Октября, зд. 2/13	

**Заместитель Министра**



**С.В. Глаголев**



(подпись)  
М.П.