



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

**Регистрационное удостоверение
лекарственного препарата для медицинского применения**
ЛП-№(011603)-(PT-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 "Фармпроект" (АО "Фармпроект"), Российская Федерация
2	Адрес держателя регистрационного удостоверения:	192236, г. Санкт-Петербург, ул. Софийская, д. 14, лит. А
3	Дата регистрации:	08.09.2025
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:	08.09.2025

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:	Флуконазол
9	Международное непатентованное наименование (МНН), или общепринятое (группировочное) наименование, или химическое наименование активной фармацевтической субстанции (при отсутствии МНН):	Флуконазол
10	Лекарственная форма:	капсулы
11	Дозировка(-и):	50 мг; 150 мг
12	Форма(-ы) выпуска:	капсулы, 50 мг (контурная ячейковая упаковка) 7 x 1/2/4 (пачка картонная); капсулы, 150 мг (контурная ячейковая упаковка) 1 x 1/2/4 (пачка картонная); капсулы, 50 мг (банка) 7 x 1 (пачка картонная); капсулы, 150 мг (банка) 1 x 1 (пачка картонная)
13	Состав лекарственного препарата:	флуконазол 50.0/150.0 мг, вспомогательные вещества (целлюлоза микрокристаллическая, крахмал кукурузный, магния стеарат, кремния диоксид коллоидный (аэросил), капсула № 3 (для 50 мг) [желатин, титана диоксид (E171)], капсула

		№ 0 (для 150 мг [желатин, титана диоксид (E171), краситель "хинолиновый желтый" (E104), краситель "солнечный закат желтый" (E110)])
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	Акционерное общество "Фармпроект" (АО "Фармпроект"), Российская Федерация	192236, г. Санкт-Петербург, ул. Софийская, д. 14, лит. А
2	Первичная упаковка	Акционерное общество "Фармпроект" (АО "Фармпроект"), Российская Федерация	192236, г. Санкт-Петербург, ул. Софийская, д. 14, лит. А
3	Вторичная упаковка	Акционерное общество "Фармпроект" (АО "Фармпроект"), Российская Федерация	192236, г. Санкт-Петербург, ул. Софийская, д. 14, лит. А
4	Выпускающий контроль качества	Акционерное общество "Фармпроект" (АО "Фармпроект"), Российская Федерация	192236, г. Санкт-Петербург, ул. Софийская, д. 14, лит. А

Первый заместитель
Министра



В.С. Фисенко