



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

Регистрационное удостоверение лекарственного препарата для медицинского применения

ЛП-№(004272)-(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:	Открытое акционерное общество "ДАЛЬХИМФАРМ" (ОАО "ДАЛЬХИМФАРМ"), Россия
2	Адрес держателя регистрационного удостоверения:	680001, Хабаровский край, г. Хабаровск, ул. Ташкентская, д. 22
3	Дата регистрации:	12.01.2024
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:	12.01.2024

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:	Фурацилин
9	Международное непатентованное наименование (МНН), или общепринятое (группировочное) наименование, или химическое наименование активной фармацевтической субстанции (при отсутствии МНН):	Нитрофурал
10	Лекарственная форма:	раствор для местного и наружного применения
11	Дозировка(-и):	0.02 %
12	Форма(-ы) выпуска:	раствор для местного и наружного применения, 0.02 % (бутылка) 50/100/200/400 мл x 1 (пачка картонная); раствор для местного и наружного применения, 0.02 % (флакон) 50 мл x 1 (пачка картонная); раствор для местного и наружного применения, 0.02 % (флакон/бутылка) 50/50/80/140 (ящик картонный) (для стационаров);

		раствор для местного и наружного применения, 0.02 % (бутылка) 100 мл х 1-35 (ящик картонный) (для стационаров); раствор для местного и наружного применения, 0.02 % (бутылка) 200 мл х 1-28 (ящик картонный) (для стационаров); раствор для местного и наружного применения, 0.02 % (бутылка) 400 мл х 1-15 (ящик картонный) (для стационаров)
13	Состав лекарственного препарата:	нитрофурал (фурацилин) 0.2 мг, вспомогательные вещества (натрия хлорид, вода для инъекций)
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	Открытое акционерное общество "ДАЛЬХИМФАРМ" (ОАО "ДАЛЬХИМФАРМ"), Россия	680001, Хабаровский край, г. Хабаровск, ул. Ташкентская, д. 22
2	Первичная упаковка	Открытое акционерное общество "ДАЛЬХИМФАРМ" (ОАО "ДАЛЬХИМФАРМ"), Россия	680001, Хабаровский край, г. Хабаровск, ул. Ташкентская, д. 22
3	Вторичная упаковка	Открытое акционерное общество "ДАЛЬХИМФАРМ" (ОАО "ДАЛЬХИМФАРМ"), Россия	680001, Хабаровский край, г. Хабаровск, ул. Ташкентская, д. 22
4	Выпускающий контроль качества	Открытое акционерное общество "ДАЛЬХИМФАРМ" (ОАО "ДАЛЬХИМФАРМ"), Россия	680001, Хабаровский край, г. Хабаровск, ул. Ташкентская, д. 22

Первый заместитель Министра

(подпись)
М.П.

В.С. Фисенко