



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

**Регистрационное удостоверение  
лекарственного препарата для медицинского применения**  
**ЛП-№(003743)-(РГ-РУ)**

(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 "Нижегородский химико-фармацевтический завод" (АО "Нижфарм"), Российская Федерация
2	Адрес держателя регистрационного удостоверения:	603105, г. Нижний Новгород, ул. Салганская, д. 7
3	Дата регистрации:	20.11.2023
4	Дата истечения срока действия регистрационного удостоверения:	-
5	Дата подтверждения регистрации (перерегистрации):	-
6	Дата внесения изменений (переоформления) в регистрационное удостоверение:	18.12.2024
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:	Левосин®
9	Международное непатентованное наименование (МНН), или общепринятое (группировочное) наименование, или химическое наименование активной фармацевтической субстанции (при отсутствии МНН):	диоксометилтетрагидропиримидин+сульфадиметоксин+тримекаин+хлорамфеникол
10	Лекарственная форма:	мазь для наружного применения
11	Дозировка(-и):	-
12	Форма(-ы) выпуска:	мазь для наружного применения (туба) 40 г x 1 (пачка картонная)
13	Состав лекарственного препарата:	хлорамфеникол 10 мг, сульфадиметоксин 40 мг, диоксометилтетрагидропиримидин (метилурацил) 40 мг, тримекаина гидрохлорид 30 мг, вспомогательные вещества (макрогол 1500, макрогол 400)
14	Срок годности:	2 года <b>064834</b>

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 "Нижегородский химико-фармацевтический завод" (АО "Нижфарм"), Российская Федерация	603105, г. Нижний Новгород, ул. Салганская, д. 7
2	Первичная упаковка	Акционерное общество "Нижегородский химико-фармацевтический завод" (АО "Нижфарм"), Российская Федерация	603105, г. Нижний Новгород, ул. Салганская, д. 7
3	Вторичная упаковка	Акционерное общество "Нижегородский химико-фармацевтический завод" (АО "Нижфарм"), Российская Федерация	603105, г. Нижний Новгород, ул. Салганская, д. 7
4	Выпускающий контроль качества	Акционерное общество "Нижегородский химико-фармацевтический завод" (АО "Нижфарм"), Российская Федерация	603105, г. Нижний Новгород, ул. Салганская, д. 7, к. 1

Заместитель Министра

С.В. Глаголев

(Подпись)

М.П.

