



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

**Регистрационное удостоверение
лекарственного препарата для медицинского применения**

ЛП-№(003043)-(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 "АлФарма" (ООО "АлФарма"), Россия
2	Адрес держателя регистрационного удостоверения:	127247, г. Москва, вн. тер. г. муниципальный округ Восточное Дегунино, ш. Дмитровское, д. 100, стр. 2, помещ. 4541R4
3	Дата регистрации:	22.08.2023
4	Дата истечения срока действия регистрационного удостоверения:	22.08.2028
5	Дата подтверждения регистрации (перерегистрации):	-
6	Дата внесения изменений (переоформления) в регистрационное удостоверение:	28.03.2024
7	Дата регистрации в референтном государстве:	22.08.2023

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:	ВАНКОТЕР-АФ
9	Международное непатентованное наименование (МНН), или общепринятое (группировочное) наименование, или химическое наименование активной фармацевтической субстанции (при отсутствии МНН):	Ванкомицин
10	Лекарственная форма:	порошок для приготовления концентрата для приготовления раствора для инфузий и раствора для приема внутрь
11	Дозировка(-и):	500 мг, 750 мг, 1000 мг
12	Форма(-ы) выпуска:	порошок для приготовления концентрата для приготовления раствора для инфузий и раствора для приема внутрь, 500 мг, 750 мг, 1000 мг (флакон) x 1/5 (пачка картонная)
13	Состав лекарственного препарата:	ванкомицина гидрохлорид 513 0/769 5/1026 0 мг (в пересчете на ванкомицин 500.0/750.0/1000.0 мг)
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	Совместное общество с ограниченной ответственностью "ТрайплФарм" (СООО "ТрайплФарм"), Республика Беларусь	223141, Минская область, г. Логойск, ул. Минская, 2Б
2	Первичная упаковка	Совместное общество с ограниченной ответственностью "ТрайплФарм" (СООО "ТрайплФарм"), Республика Беларусь	223141, Минская область, г. Логойск, ул. Минская, 2Б
3	Вторичная упаковка	Совместное общество с ограниченной ответственностью "ТрайплФарм" (СООО "ТрайплФарм"), Республика Беларусь	223141, Минская область, г. Логойск, ул. Минская, 2Б
4	Вторичная упаковка	Акционерное общество "АЛТЕГРА" (АО "АЛТЕГРА"), Россия	141983, Московская обл., г.о. Дубна, г. Дубна, проспект Науки, д. 33
5	Выпускающий контроль качества	Совместное общество с ограниченной ответственностью "ТрайплФарм" (СООО "ТрайплФарм"), Республика Беларусь	223141, Минская область, г. Логойск, ул. Минская, 2Б
6	Выпускающий контроль качества	Акционерное общество "АЛТЕГРА" (АО "АЛТЕГРА"), Россия	141983, Московская обл., г.о. Дубна, г. Дубна, проспект Науки, д. 33

Заместитель Министра



(подпись)

М.П.

С.В. Глаголев