



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

**Регистрационное удостоверение
лекарственного препарата для медицинского применения**
ЛП-№(000099)-(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 "Химико-фармацевтический комбинат "АКРИХИН" (АО "АКРИХИН")
2	Адрес держателя регистрационного удостоверения:	142450, Московская область, Ногинский район, г. Старая Купавна, ул. Кирова, д. 29
3	Дата регистрации:	18.12.2020
4	Дата истечения срока действия регистрационного удостоверения:	18.12.2025
5	Дата подтверждения регистрации (перерегистрации):	-
6	Дата внесения изменений (переоформления) в регистрационное удостоверение:	-
7	Дата регистрации в референтном государстве:	18.12.2020

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:	Клиндацин®
9	Международное непатентованное наименование (МНН), или общепринятое (группировочное) наименование, или химическое наименование активной фармацевтической субстанции (при отсутствии МНН):	клиндамицин
10	Лекарственная форма:	суппозитории вагинальные
11	Дозировка(-и):	100 мг
12	Форма(-ы) выпуска:	суппозитории вагинальные, 100 мг (контурная ячейковая упаковка) 3 x 1 (пачка картонная); упаковка ин балк: суппозитории вагинальные, 100 мг (контурная ячейковая упаковка) 3 x 450 (коробка картонная)
13	Состав лекарственного препарата:	клиндамицина фосфат в пересчете на клиндамицин 100 мг, вспомогательные вещества (основа: полусинтетические глицериды (типа "Эстариум", Витасол или Суппозитум))

032943

14 Срок годности:

3 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	ООО "ФАРМАПРИМ", Республика Молдова/ FARMAPRIM LTD, Republic of Moldova	5 Crinilor street, Porumbeni, Criuleni district, MD-4829, Republic of Moldova
2	Первичная упаковка	ООО "ФАРМАПРИМ", Республика Молдова / FARMAPRIM LTD, Republic of Moldova	5 Crinilor street, Porumbeni, Criuleni district, MD-4829, Republic of Moldova
3	Вторичная упаковка	ООО "ФАРМАПРИМ", Республика Молдова / FARMAPRIM LTD, Republic of Moldova	5 Crinilor street, Porumbeni, Criuleni district, MD-4829, Republic of Moldova
4	Вторичная упаковка	Акционерное общество "Химико- фармацевтический комбинат "АКРИХИН" (АО "АКРИХИН"), Россия	142450, Московская обл., Ногинский район, г. Старая Купавна, ул. Кирова, д. 29
5	Выпускающий контроль качества	ООО "ФАРМАПРИМ", Республика Молдова / FARMAPRIM LTD, Republic of Moldova	5 Crinilor street, Porumbeni, Criuleni district, MD-4829, Republic of Moldova
6	Выпускающий контроль качества	Акционерное общество "Химико- фармацевтический комбинат "АКРИХИН" (АО "АКРИХИН"), Россия	142450, Московская обл., Ногинский район, г. Старая Купавна, ул. Кирова, д. 29

Приложение: на 1 л.

Заместитель Министра



В.С. Фисенко

Приложение № 1

к регистрационному удостоверению
лекарственного препарата
для медицинского применения
ЛП-№(000099)-(ПГ-RU)

Особые условия регистрации лекарственного препарата

Ограничения применения лекарственного препарата, установленные в ходе регистрации лекарственного препарата	Обязательства держателя регистрационного удостоверения, подлежащие выполнению в рамках «регистрации на условиях»	Сроки выполнения обязательств и наложенных ограничений для держателя регистрационного удостоверения, установленные при регистрации лекарственного препарата
Не установлены	Не установлены	Отсутствуют

Заместитель Министра



В.С. Фисенко