



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

**Регистрационное удостоверение  
лекарственного препарата для медицинского применения**  
**ЛП-№(006445)-(PG-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 "ДАЛЬХИМФАРМ" (АО "ДАЛЬХИМФАРМ"), Российская Федерация |
| 2 | Адрес держателя регистрационного удостоверения:                           | 680001, Хабаровский край, г. Хабаровск, ул. Ташкентская, д. 22              |
| 3 | Дата регистрации:                                                         | 05.08.2024                                                                  |
| 4 | Дата истечения срока действия регистрационного удостоверения:             | -                                                                           |
| 5 | Дата подтверждения регистрации (перерегистрации):                         | -                                                                           |
| 6 | Дата внесения изменений (переоформления) в регистрационное удостоверение: | 22.12.2025                                                                  |
| 7 | Дата регистрации в референтном государстве:                               | 05.08.2024                                                                  |

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:                                                                                                                                          | Пентоксифиллин                                                                                                                                                                                   |
| 9  | Международное непатентованное наименование (МНН), или общепринятое (группировочное) наименование, или химическое наименование активной фармацевтической субстанции (при отсутствии МНН): | Пентоксифиллин                                                                                                                                                                                   |
| 10 | Лекарственная форма:                                                                                                                                                                     | концентрат для приготовления раствора для инфузий                                                                                                                                                |
| 11 | Дозировка(-и):                                                                                                                                                                           | 20 мг/мл                                                                                                                                                                                         |
| 12 | Форма(-ы) выпуска:                                                                                                                                                                       | концентрат для приготовления раствора для инфузий, 20 мг/мл (ампула) 5 мл x 10 (коробка/пачка картонная)                                                                                         |
| 13 | Состав лекарственного препарата:                                                                                                                                                         | пентоксифиллин 20 мг, вспомогательные вещества (натрия хлорид, натрия дигидрофосфата дигидрат (натрий фосфорнокислый однозамещенный 2-водный), натрия гидроксида раствор 1 М, вода для инъекций) |
| 14 | Срок годности:                                                                                                                                                                           | 3 года                                                                                                                                                                                           |

Информация о производителе лекарственного препарата (названия и адреса производственных площадок, участвующих в процессе производства лекарственного препарата)

| № | Стадия производства<br>(все участники<br>производственного<br>процесса) | Название организации                                                                 | Адрес производственной площадки                                              |
|---|-------------------------------------------------------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------|------------------------------------------------------------------------------|
| 1 | Производство готовой<br>лекарственной формы                             | Акционерное общество<br>"ДАЛЬХИМФАРМ"<br>(АО "ДАЛЬХИМФАРМ"),<br>Российская Федерация | 680001, Хабаровский край,<br>г. Хабаровск, ул. Ташкентская, д. 22,<br>стр. 2 |
| 2 | Первичная упаковка                                                      | Акционерное общество<br>"ДАЛЬХИМФАРМ"<br>(АО "ДАЛЬХИМФАРМ"),<br>Российская Федерация | 680001, Хабаровский край,<br>г. Хабаровск, ул. Ташкентская, д. 22,<br>стр. 2 |
| 3 | Вторичная упаковка                                                      | Акционерное общество<br>"ДАЛЬХИМФАРМ"<br>(АО "ДАЛЬХИМФАРМ"),<br>Российская Федерация | 680001, Хабаровский край,<br>г. Хабаровск, ул. Ташкентская, д. 22,<br>стр. 2 |
| 4 | Выпускающий<br>контроль качества                                        | Акционерное общество<br>"ДАЛЬХИМФАРМ"<br>(АО "ДАЛЬХИМФАРМ"),<br>Российская Федерация | 680001, Хабаровский край,<br>г. Хабаровск, ул. Ташкентская, д. 22,<br>стр. 8 |

Заместитель Министра



С.В. Глаголев