

МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ**Регистрационное удостоверение
лекарственного препарата для медицинского применения**
ЛП-№(001384)-(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 "Гротекс" (ООО "Гротекс"), Россия
2	Адрес держателя регистрационного удостоверения:	195279, Санкт-Петербург, Индустриальный пр., д. 71, корп. 2, лит. А
3	Дата регистрации:	03.11.2022
4	Дата истечения срока действия регистрационного удостоверения:	03.11.2027
5	Дата подтверждения регистрации (перерегистрации):	-
6	Дата внесения изменений (переоформления) в регистрационное удостоверение:	-
7	Дата регистрации в референтном государстве:	03.11.2022

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:	ДэТриФерол
9	Международное непатентованное наименование (МНН), или общепринятое (группировочное) наименование, или химическое наименование активной фармацевтической субстанции (при отсутствии МНН):	Колекальциферол
10	Лекарственная форма:	капли для приема внутрь, с анисовым вкусом, с банановым вкусом, с вишневым вкусом, с апельсиновым вкусом
11	Дозировка(-и):	15000 МЕ/мл
12	Форма(-ы) выпуска:	капли для приема внутрь, с анисовым вкусом, с банановым вкусом, с вишневым вкусом, с апельсиновым вкусом, 15000 МЕ/мл (флакон) 10/15/20/25/30 мл x 1 (пачка картонная)

044648

13	Состав лекарственного препарата:	колекальциферол 15000 МЕ, вспомогательные вещества (пропиленгликоль, макрогола глицерилгидроксистеарат, метилпарагидроксibenзоат, натрия сахаринат, ароматизатор анисовый, банановый, вишневый или апельсиновый, натрия гидрофосфата дигидрат, лимонная кислота безводная, 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 (все участники производственного процесса)	Название организации	Адрес производственной площадки
1	Производство готовой лекарственной формы	Общество с ограниченной ответственностью "Гротекс" (ООО "Гротекс"), Россия	195279, Санкт-Петербург, Индустриальный пр., д. 71, корп. 2, лит. А
2	Первичная упаковка	Общество с ограниченной ответственностью "Гротекс" (ООО "Гротекс"), Россия	195279, Санкт-Петербург, Индустриальный пр., д. 71, корп. 2, лит. А
3	Вторичная упаковка	Общество с ограниченной ответственностью "Гротекс" (ООО "Гротекс"), Россия	195279, Санкт-Петербург, Индустриальный пр., д. 71, корп. 2, лит. А
4	Выпускающий контроль качества	Общество с ограниченной ответственностью "Гротекс" (ООО "Гротекс"), Россия	195279, Санкт-Петербург, Индустриальный пр., д. 71, корп. 2, лит. А

Заместитель Министра


(подпись)
М.П.

С.В. Глаголев