

МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ**Регистрационное удостоверение**  
**лекарственного препарата для медицинского применения**  
**ЛП-№(006043)-(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:                    | Публичное акционерное общество "Красфарма" (ПАО "Красфарма"), Российская Федерация |
| 2 | Адрес держателя регистрационного удостоверения:                           | 660042, Красноярский край, г. Красноярск, ул. 60 лет Октября, зд. 2                |
| 3 | Дата регистрации:                                                         | 27.06.2024                                                                         |
| 4 | Дата истечения срока действия регистрационного удостоверения:             | -                                                                                  |
| 5 | Дата подтверждения регистрации (перерегистрации):                         | -                                                                                  |
| 6 | Дата внесения изменений (переоформления) в регистрационное удостоверение: | 27.06.2024                                                                         |
| 7 | Дата регистрации в референтном государстве:                               | 27.06.2024                                                                         |

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:                                                                                                                                          | Меропенем                                                                                                                   |
| 9  | Международное непатентованное наименование (МНН), или общепринятое (группировочное) наименование, или химическое наименование активной фармацевтической субстанции (при отсутствии МНН): | Меропенем                                                                                                                   |
| 10 | Лекарственная форма:                                                                                                                                                                     | порошок для приготовления раствора для внутривенного введения                                                               |
| 11 | Дозировка(-и):                                                                                                                                                                           | 0.5 г; 1 г                                                                                                                  |
| 12 | Форма(-ы) выпуска:                                                                                                                                                                       | порошок для приготовления раствора для внутривенного введения 0.5 г, 1 г (флакон) x 1 (пачка картонная)                     |
| 13 | Состав лекарственного препарата:                                                                                                                                                         | меропенема тригидрат 0.57 г/1.14 г (в пересчете на меропенем 0.5 г/1 г), вспомогательные вещества (другое: натрия карбонат) |
| 14 | Срок годности:                                                                                                                                                                           | 3 года                                                                                                                      |

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

055468

| № | Стадия производства<br>(все участники<br>производственного<br>процесса) | Название организации                                                                        | Адрес производственной площадки                                   |
|---|-------------------------------------------------------------------------|---------------------------------------------------------------------------------------------|-------------------------------------------------------------------|
| 1 | Производство готовой<br>лекарственной формы                             | Публичное акционерное<br>общество "Красфарма"<br>(ПАО "Красфарма"),<br>Российская Федерация | Красноярский край, г. Красноярск,<br>ул. 60 лет Октября, зд. 2/53 |
| 2 | Первичная упаковка                                                      | Публичное акционерное<br>общество "Красфарма"<br>(ПАО "Красфарма"),<br>Российская Федерация | Красноярский край, г. Красноярск,<br>ул. 60 лет Октября, зд. 2/53 |
| 3 | Вторичная упаковка                                                      | Публичное акционерное<br>общество "Красфарма"<br>(ПАО "Красфарма"),<br>Российская Федерация | Красноярский край, г. Красноярск,<br>ул. 60 лет Октября, зд. 2/53 |
| 4 | Выпускающий<br>контроль качества                                        | Публичное акционерное<br>общество "Красфарма"<br>(ПАО "Красфарма"),<br>Российская Федерация | Красноярский край, г. Красноярск,<br>ул. 60 лет Октября, зд. 2/13 |

Заместитель Министра

(подпись)

А.Н. Плутницкий

М.П.

