

МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИРегистрационное удостоверение
лекарственного препарата для медицинского применения
ЛП-№(006516)-(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:	Акционерное общество "Фармстандарт" (АО "Фармстандарт"), Российская Федерация
2	Адрес держателя регистрационного удостоверения:	141701, Московская область, г. Долгопрудный, Лихачевский пр-зд, д. 5 "Б"
3	Дата регистрации:	09.08.2024
4	Дата истечения срока действия регистрационного удостоверения:	09.08.2029
5	Дата подтверждения регистрации (перерегистрации):	-
6	Дата внесения изменений (переоформления) в регистрационное удостоверение:	-
7	Дата регистрации в референтном государстве:	09.08.2024

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:	Ко-тримоксазол
9	Международное непатентованное наименование (МНН), или общепринятое (группировочное) наименование, или химическое наименование активной фармацевтической субстанции (при отсутствии МНН):	Ко-тримоксазол [Сульфаметоксазол+Триметоприм]
10	Лекарственная форма:	таблетки
11	Дозировка(-и):	400 мг+80 мг
12	Форма(-ы) выпуска:	таблетки, 400 мг + 80 мг (контурная ячейковая упаковка) 10 x 1/2 (пачка картонная)
13	Состав лекарственного препарата:	сульфаметоксазол 400.0 мг, триметоприм 80.0 мг, вспомогательные вещества (крахмал картофельный, повидон (поливинилпирролидон низкомолекулярный, повидон К-17), кроскармеллоза натрия, кальция стеарат)
14	Срок годности:	3 года

056272

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	Открытое акционерное общество "Фармстандарт- Лексредства" (ОАО "Фармстандарт-Лексредства"), Российская Федерация	Курская обл., г. Курск, ул. 2-я Агрегатная, д. 1а/18
2	Первичная упаковка	Открытое акционерное общество "Фармстандарт- Лексредства" (ОАО "Фармстандарт-Лексредства"), Российская Федерация	Курская обл., г. Курск, ул. 2-я Агрегатная, д. 1а/18
3	Вторичная упаковка	Открытое акционерное общество "Фармстандарт- Лексредства" (ОАО "Фармстандарт-Лексредства"), Российская Федерация	Курская обл., г. Курск, ул. 2-я Агрегатная, д. 1а/18
4	Выпускающий контроль качества	Открытое акционерное общество "Фармстандарт- Лексредства" (ОАО "Фармстандарт-Лексредства"), Российская Федерация	Курская обл., г. Курск, ул. 2-я Агрегатная, д. 1а/18

Заместитель Министра

(подпись)

М.П. 4

С.В. Глаголев