



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

**Регистрационное удостоверение
лекарственного препарата для медицинского применения**

ЛП-№(001743)-(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 "Химико-фармацевтический комбинат "АКРИХИН" (АО "АКРИХИН"), Российская Федерация
2	Адрес держателя регистрационного удостоверения:	142450, Московская обл., г.о. Богородский, г. Старая Купавна, ул. Кирова, д. 29
3	Дата регистрации:	27.01.2023
4	Дата истечения срока действия регистрационного удостоверения:	27.01.2028
5	Дата подтверждения регистрации (перерегистрации):	
6	Дата внесения изменений (переоформления) в регистрационное удостоверение:	17.06.2024
7	Дата регистрации в референтном государстве:	27.01.2023

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:	Акридерм СК
9	Международное непатентованное наименование (МНН), или общепринятое (группировочное) наименование, или химическое наименование активной фармацевтической субстанции (при отсутствии МНН):	Бетаметазон + Салициловая кислота
10	Лекарственная форма:	раствор для наружного применения
11	Дозировка(-и):	0.05 % + 2 %
12	Форма(-ы) выпуска:	раствор для наружного применения, 0.05 % + 2 % (флакон) 50/100 мл x 1 (пачка картонная)
13	Состав лекарственного препарата:	бетаметазона дипропионат 0.64 мг (что эквивалентно 0.50 мг бетаметазона), салициловая кислота 20.00 мг, вспомогательные вещества (динатрия эдетат, гипромеллоза (гидроксипропилметилцеллюлоза), натрия гидроксид, изопропанол, вода очищенная)
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	ГАЛЕНТИК ФАРМА (ИНДИЯ) ПВТ. ЛТД. / GALENTIC PHARMA (INDIA) PVT. LTD.	Участок № 5В и 5С, сектор III, Специальная экономическая зона Кандла, Гандхидхам, округ Бхудж- Кач, Индия / Plot № 5B and 5C, Sector III, Kandla Special Economic Zone, Gandhidham, District Bhuj-Kutch, India
2	Первичная упаковка	ГАЛЕНТИК ФАРМА (ИНДИЯ) ПВТ. ЛТД. / GALENTIC PHARMA (INDIA) PVT. LTD.	Участок № 5В и 5С, сектор III, Специальная экономическая зона Кандла, Гандхидхам, округ Бхудж- Кач, Индия / Plot № 5B and 5C, Sector III, Kandla Special Economic Zone, Gandhidham, District Bhuj-Kutch, India
3	Вторичная упаковка	ГАЛЕНТИК ФАРМА (ИНДИЯ) ПВТ. ЛТД. / GALENTIC PHARMA (INDIA) PVT. LTD.	Участок № 5В и 5С, сектор III, Специальная экономическая зона Кандла, Гандхидхам, округ Бхудж- Кач, Индия / Plot № 5B and 5C, Sector III, Kandla Special Economic Zone, Gandhidham, District Bhuj-Kutch, India
4	Выпускающий контроль качества	ГАЛЕНТИК ФАРМА (ИНДИЯ) ПВТ. ЛТД. / GALENTIC PHARMA (INDIA) PVT. LTD.	Участок № 5В и 5С, сектор III, Специальная экономическая зона Кандла, Гандхидхам, округ Бхудж- Кач, Индия / Plot № 5B and 5C, Sector III, Kandla Special Economic Zone, Gandhidham, District Bhuj-Kutch, India

Заместитель Министра



С.В. Глаголев