



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

**Регистрационное удостоверение
лекарственного препарата № 000081-01-010**

(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"), Россия
2	Адрес держателя регистрационного удостоверения:	142450, Московская обл., г.о. Богородский, г. Старая Купавна, ул. Кирова, д. 29
3	Дата регистрации:	09.10.2020
4	Дата истечения срока действия регистрационного удостоверения:	09.10.2025
5	Дата подтверждения регистрации (перерегистрации):	-
6	Дата внесения изменений (переоформления) в регистрационное удостоверение:	31.05.2022
7	Дата регистрации в референтном государстве:	09.10.2020

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:	Пантодерм
9	Международное непатентованное наименование (МНН), или общепринятое (группировочное) наименование, или химическое наименование активной фармацевтической субстанции (при отсутствии МНН):	Декспантенол
10	Лекарственная форма:	крем для наружного применения
11	Дозировка(-и):	5%
12	Форма(-ы) выпуска:	крем для наружного применения, 5 % (туба) 30/50/100 x 1 (пачка картонная)
13	Состав лекарственного препарата:	декспантенол в пересчете на 100% вещество 5.0 г; вспомогательные вещества (вазелин, пропиленгликоль, сквалан, парафин жидкий (масло вазелиновое), диметикон 100 cst, цетостеариловый спирт [цетиловый спирт 60%, стеариловый спирт 40%], макрогола цетостеарат, пантолактон, вода

		очищенная)
14	Срок годности:	2 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	Акционерное общество "Химико-фармацевтический комбинат "АКРИХИН" (АО "АКРИХИН"), Россия	142450 Московская обл., г.о. Богородский, г. Старая Купавна, ул. Кирова, д. 29, стр. 3
2	Первичная упаковка	Акционерное общество "Химико-фармацевтический комбинат "АКРИХИН" (АО "АКРИХИН"), Россия	142450 Московская обл., г.о. Богородский, г. Старая Купавна, ул. Кирова, д. 29, стр. 3
3	Вторичная упаковка	Акционерное общество "Химико-фармацевтический комбинат "АКРИХИН" (АО "АКРИХИН"), Россия	142450 Московская обл., г.о. Богородский, г. Старая Купавна, ул. Кирова, д. 29, стр. 3
4	Выпускающий контроль качества	Акционерное общество "Химико-фармацевтический комбинат "АКРИХИН" (АО "АКРИХИН"), Россия	142450 Московская обл., г.о. Богородский, г. Старая Купавна, ул. Кирова, д. 29, стр. 3

Заместитель Министра


 (подпись) **С.В. Глаголев**
 М.П.