



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

Регистрационное удостоверение
лекарственного препарата для медицинского применения

ЛП-007870

(номер регистрационного удостоверения лекарственного препарата)

Наименование держателя (владельца) регистрационного удостоверения лекарственного препарата	Публичное акционерное общество "Красфарма" (ПАО "Красфарма"), Россия
Адрес местонахождения держателя (владельца) регистрационного удостоверения лекарственного препарата	660042, Красноярский край, г. Красноярск, ул. 60 лет Октября, зд. 2
Дата государственной регистрации лекарственного препарата	08.02.2022
Срок действия регистрационного удостоверения лекарственного препарата	31.12.2025
Дата внесения изменений в регистрационное удостоверение лекарственного препарата (дата замены регистрационного удостоверения лекарственного препарата)	выдано впервые
Информация о зарегистрированном лекарственном препарате:	
Торговое наименование	Ингастин
Международное непатентованное, или группировочное, или химическое наименование	Колистиметат натрия
Лекарственная форма	порошок для приготовления раствора для ингаляций
Дозировка	1000000 ЕД
Качественный состав и количественный состав действующих веществ и качественный состав вспомогательных веществ	
колистиметат натрия 1000000 ЕД [соответствует 80 мг колистиметата натрия]	
Форма выпуска (лекарственная форма, дозировка, первичная упаковка, количество лекарственной формы в первичной упаковке, количество первичной упаковки в потребительской упаковке, комплектность)	порошок для приготовления раствора для ингаляций, 1000000 ЕД (флакон) x 1 (пачка картонная); порошок для приготовления раствора для ингаляций, 1000000 ЕД (флакон) x 10 (коробка картонная); порошок для приготовления раствора для ингаляций, 1000000 ЕД (флакон) x 50 (коробка картонная) (для стационаров); [порошок для приготовления раствора для ингаляций, 1000000 ЕД (флакон) x 1/5 + растворитель: вода для инъекций (ампула) 3/5 мл x 1/5] x 1 (пачка картонная); [порошок для приготовления раствора для ингаляций, 1000000 ЕД (флакон) x 1/5 + растворитель: натрия хлорид 0.9 % (ампула) 3/5 мл x 1/5] x 1 (пачка картонная)
Реквизиты нормативной документации	ЛП-007870-080222

034686

Производственные площадки, участвующие в процессе производства лекарственного препарата, с указанием стадий производства, названий и фактических адресов местонахождения	
<i>Производство готовой лекарственной формы</i>	Публичное акционерное общество "Красфарма" (ПАО "Красфарма"), Россия
Красноярский край, г. Красноярск, ул. 60 лет Октября, зд. 2/53	
<i>Первичная упаковка</i>	Публичное акционерное общество "Красфарма" (ПАО "Красфарма"), Россия
Красноярский край, г. Красноярск, ул. 60 лет Октября, зд. 2/53	
<i>Вторичная/потребительская упаковка</i>	Публичное акционерное общество "Красфарма" (ПАО "Красфарма"), Россия
Красноярский край, г. Красноярск, ул. 60 лет Октября, зд. 2/53	
<i>Производитель (Выпускающий контроль качества)</i>	Публичное акционерное общество "Красфарма" (ПАО "Красфарма"), Россия
Красноярский край, г. Красноярск, ул. 60 лет Октября, зд. 2/6, 2/13	

Заместитель Министра



С.В. Глаголев