



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

**Регистрационное удостоверение  
лекарственного препарата для медицинского применения**

**ЛП-№(002515)-(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"), Россия |
| 2 Адрес держателя регистрационного удостоверения:                           | 660042, Красноярский край, г. Красноярск, ул. 60 лет Октября, зд. 2  |
| 3 Дата регистрации:                                                         | 13.06.2023                                                           |
| 4 Дата истечения срока действия регистрационного удостоверения:             | 13.06.2028                                                           |
| 5 Дата подтверждения регистрации (перерегистрации):                         | -                                                                    |
| 6 Дата внесения изменений (переоформления) в регистрационное удостоверение: | -                                                                    |
| 7 Дата регистрации в референтном государстве:                               | 13.06.2023                                                           |

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

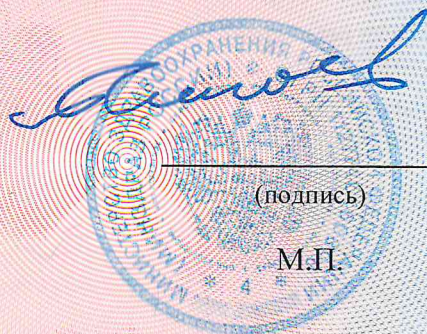
|                                                                                                                                                                                            |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                              |
|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 8 Торговое наименование лекарственного препарата:                                                                                                                                          | Герпейд                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                      |
| 9 Международное непатентованное наименование (МНН), или общепринятое (группировочное) наименование, или химическое наименование активной фармацевтической субстанции (при отсутствии МНН): | Ацикловир                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                    |
| 10 Лекарственная форма:                                                                                                                                                                    | лиофилизат для приготовления раствора для инфузий                                                                                                                                                                                                                                                                                                            |
| 11 Дозировка(-и):                                                                                                                                                                          | 250 мг, 500 мг, 1000 мг                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                      |
| 12 Форма(-ы) выпуска:                                                                                                                                                                      | лиофилизат для приготовления раствора для инфузий 250 мг, 500 мг, 1000 мг (флакон) x 1/5 (пачка картонная);<br>лиофилизат для приготовления раствора для инфузий 250 мг, 500 мг, 1000 мг (флакон) x 10 (коробка картонная);<br>лиофилизат для приготовления раствора для инфузий 250 мг, 500 мг, 1000 мг (флакон) x 50 (коробка картонная) (для стационаров) |

|    |                                  |                                                                        |
|----|----------------------------------|------------------------------------------------------------------------|
| 13 | Состав лекарственного препарата: | ацикловир 250/500/1000 мг, вспомогательное вещество (натрия гидроксид) |
| 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                       | Публичное акционерное общество "Красфарма" (ПАО "Красфарма"), Россия | Красноярский край, г. Красноярск, ул. 60 лет Октября, зд. 2/53      |
| 2 | Первичная упаковка                                             | Публичное акционерное общество "Красфарма" (ПАО "Красфарма"), Россия | Красноярский край, г. Красноярск, ул. 60 лет Октября, зд. 2/53      |
| 3 | Вторичная упаковка                                             | Публичное акционерное общество "Красфарма" (ПАО "Красфарма"), Россия | Красноярский край, г. Красноярск, ул. 60 лет Октября, зд. 2/53      |
| 4 | Выпускающий контроль качества                                  | Публичное акционерное общество "Красфарма" (ПАО "Красфарма"), Россия | Красноярский край, г. Красноярск, ул. 60 лет Октября, зд. 2/6, 2/13 |

Заместитель Министра



(подпись)

М.П.

С.В. Глаголев