



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

**Регистрационное удостоверение  
лекарственного препарата для медицинского применения**  
**ЛП-№(001476)-(PI-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:                    | Общество с ограниченной ответственностью "Гротекс" (ООО "Гротекс"), Российская Федерация |
| 2 | Адрес держателя регистрационного удостоверения:                           | 195279, г. Санкт-Петербург, Индустриальный проспект, д. 71, корп. 2, лит. А              |
| 3 | Дата регистрации:                                                         | 30.11.2022                                                                               |
| 4 | Дата истечения срока действия регистрационного удостоверения:             | 30.11.2027                                                                               |
| 5 | Дата подтверждения регистрации (перерегистрации):                         | -                                                                                        |
| 6 | Дата внесения изменений (переоформления) в регистрационное удостоверение: | 06.02.2025                                                                               |
| 7 | Дата регистрации в референтном государстве:                               | 30.11.2022                                                                               |

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:                                                                                                                                          | Феникамид софт                                                                                                                                                                                                                                                                      |
| 9  | Международное непатентованное наименование (МНН), или общепринятое (группировочное) наименование, или химическое наименование активной фармацевтической субстанции (при отсутствии МНН): | Тропикамид + Фенилэфрин                                                                                                                                                                                                                                                             |
| 10 | Лекарственная форма:                                                                                                                                                                     | капли глазные                                                                                                                                                                                                                                                                       |
| 11 | Дозировка(-и):                                                                                                                                                                           | 8 мг/мл + 50 мг/мл                                                                                                                                                                                                                                                                  |
| 12 | Форма(-ы) выпуска:                                                                                                                                                                       | капли глазные, 8 мг/мл + 50 мг/мл (флакон/флакон-капельница) 3/5/10 мл x 1 (пачка картонная)                                                                                                                                                                                        |
| 13 | Состав лекарственного препарата:                                                                                                                                                         | тропикамид 8.0 мг, фенилэфрина гидрохлорид 50.0 мг, вспомогательные вещества (бензалкония хлорид, натрия метабисульфит, динатрия эдетата дигидрат (трилон Б), гипромеллоза, 1 М раствор хлороводородной кислоты или 1 М раствор натрия гидроксида, вода для инъекций) <b>060106</b> |
| 14 | Срок годности:                                                                                                                                                                           | 2 года. После вскрытия флакона – 1 месяц                                                                                                                                                                                                                                            |



Информация о производителе лекарственного препарата (названия и адреса производственных площадок, участвующих в процессе производства лекарственного препарата)

| № | Стадия производства<br>(все участники<br>производственного<br>процесса) | Название организации                                                                              | Адрес производственной площадки                                                   |
|---|-------------------------------------------------------------------------|---------------------------------------------------------------------------------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------|
| 1 | Производство готовой<br>лекарственной формы                             | Общество с ограниченной<br>ответственностью "Гротекс"<br>(ООО "Гротекс"), Российская<br>Федерация | 195279, г. Санкт-Петербург,<br>Индустриальный проспект, д. 71,<br>корп. 2, лит. А |
| 2 | Первичная упаковка                                                      | Общество с ограниченной<br>ответственностью "Гротекс"<br>(ООО "Гротекс"), Российская<br>Федерация | 195279, г. Санкт-Петербург,<br>Индустриальный проспект, д. 71,<br>корп. 2, лит. А |
| 3 | Вторичная упаковка                                                      | Общество с ограниченной<br>ответственностью "Гротекс"<br>(ООО "Гротекс"), Российская<br>Федерация | 195279, г. Санкт-Петербург,<br>Индустриальный проспект, д. 71,<br>корп. 2, лит. А |
| 4 | Выпускающий<br>контроль качества                                        | Общество с ограниченной<br>ответственностью "Гротекс"<br>(ООО "Гротекс"), Российская<br>Федерация | 195279, г. Санкт-Петербург,<br>Индустриальный проспект, д. 71,<br>корп. 2, лит. А |

Заместитель Министра

(подпись)

М.П.

С.В. Глаголев

