



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

**Регистрационное удостоверение
лекарственного препарата для медицинского применения**
ЛП-№(009550)-(РГ-РУ)

(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 "Фармстандарт" (АО "Фармстандарт"), Российская Федерация
2	Адрес держателя регистрационного удостоверения:	141701, Московская область, г. Долгопрудный, Лихачевский проезд, д. 5 "Б"
3	Дата регистрации:	02.04.2025
4	Дата истечения срока действия регистрационного удостоверения:	-
5	Дата подтверждения регистрации (перерегистрации):	-
6	Дата внесения изменений (переоформления) в регистрационное удостоверение:	26.12.2025
7	Дата регистрации в референтном государстве:	02.04.2025

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:	Ципрофлоксацин-Оптик
9	Международное непатентованное наименование (МНН), или общепринятое (группировочное) наименование, или химическое наименование активной фармацевтической субстанции (при отсутствии МНН):	Ципрофлоксацин
10	Лекарственная форма:	капли глазные
11	Дозировка(-и):	0.3 %
12	Форма(-ы) выпуска:	капли глазные, 0.3 % (флакон-капельница) 5/10 мл х 1 (пачка картонная)
13	Состав лекарственного препарата:	ципрофлоксацина гидрохлорид 3.49 мг (в пересчете на ципрофлоксацин 3.0 мг), вспомогательные вещества (динатрия эдетата дигидрат (трилон Б), натрия хлорид, бензалкония хлорид, натрия гидроксида раствор 1 М, вода очищенная)
14	Срок годности:	3 года 065488

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	Закрытое акционерное общество "Фармацевтическая фирма "ЛЕККО" (ЗАО "ЛЕККО"), Российская Федерация	Владимирская обл., Петушинский район, пос. Вольгинский, ул. Заводская, стр. 277
2	Первичная упаковка	Закрытое акционерное общество "Фармацевтическая фирма "ЛЕККО" (ЗАО "ЛЕККО"), Российская Федерация	Владимирская обл., Петушинский район, пос. Вольгинский, ул. Заводская, стр. 277
3	Вторичная упаковка	Закрытое акционерное общество "Фармацевтическая фирма "ЛЕККО" (ЗАО "ЛЕККО"), Российская Федерация	Владимирская обл., Петушинский район, пос. Вольгинский, ул. Заводская, стр. 277 А
4	Вторичная упаковка	Закрытое акционерное общество "Фармацевтическая фирма "ЛЕККО" (ЗАО "ЛЕККО"), Российская Федерация	Владимирская обл., Петушинский район, пос. Вольгинский, ул. Заводская, стр. 277
5	Выпускающий контроль качества	Закрытое акционерное общество "Фармацевтическая фирма "ЛЕККО" (ЗАО "ЛЕККО"), Российская Федерация	Владимирская обл., Петушинский район, пос. Вольгинский, ул. Заводская, стр. 280

Заместитель Министра

(подпись)

М.П.

С.В. Глаголев

