

МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ**Регистрационное удостоверение**
лекарственного препарата для медицинского применения
ЛП-№(008063)-(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:	Закрытое акционерное общество "Фармацевтическая фирма "ЛЕККО" (ЗАО "ЛЕККО"), Российская Федерация
2	Адрес держателя регистрационного удостоверения:	601125, Владимирская обл., Петушинский район, пос. Вольгинский, ул. Заводская, стр. 278
3	Дата регистрации:	10.12.2024
4	Дата истечения срока действия регистрационного удостоверения:	10.12.2029
5	Дата подтверждения регистрации (перерегистрации):	-
6	Дата внесения изменений (переоформления) в регистрационное удостоверение:	-
7	Дата регистрации в референтном государстве:	10.12.2024

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

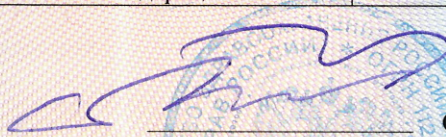
8	Торговое наименование лекарственного препарата:	Амоксициллин + Клавулановая кислота ЭКСПРЕСС
9	Международное непатентованное наименование (МНН), или общепринятое (группировочное) наименование, или химическое наименование активной фармацевтической субстанции (при отсутствии МНН):	Амоксициллин + Клавулановая кислота
10	Лекарственная форма:	таблетки диспергируемые
11	Дозировка(-и):	125 мг + 31.25 мг, 250 мг + 62.5 мг, 500 мг + 125 мг, 875 мг + 125 мг
12	Форма(-ы) выпуска:	таблетки диспергируемые, 125 мг + 31.25 мг, 250 мг + 62.5 мг, 500 мг + 125 мг, 875 мг + 125 мг (контурная ячейковая упаковка) 7 x 2 (пачка картонная) таблетки диспергируемые, 125 мг + 31.25 мг, 250 мг + 62.5 мг (флакон) 14 x 1 (пачка картонная) таблетки диспергируемые, 500 мг + 125 мг (флакон) 10 x 1 (пачка картонная) таблетки диспергируемые, 875 мг + 125 мг (флакон) 5 x 1 (пачка картонная)

13	Состав лекарственного препарата:	амоксциллина тригидрат 143.47/286.95/573.89/1004.43 мг (в пересчете на амоксциллин 125.00/250.00/500.00/875.00 мг), калия клавуланат + целлюлоза микрокристаллическая (1:1) 74.46/148.91/297.82/297.82 мг (в пересчете на клавулановую кислоту 31.25/62.50/125.00/125.00 мг), вспомогательные вещества (целлюлоза микрокристаллическая 302, кросповидон, ванилин, сахарин, магния стеарат, ароматизатор мандариновый: -/-/+/+, ароматизатор лимонный: -/- -/+, ароматизатор абрикосовый: +/+/-/-)
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	Закрытое акционерное общество "Фармацевтическая фирма "ЛЕККО" (ЗАО "ЛЕККО"), Российская Федерация	Владимирская обл., Петушинский район, пос. Вольгинский, ул. Заводская, стр. 279
2	Первичная упаковка	Закрытое акционерное общество "Фармацевтическая фирма "ЛЕККО" (ЗАО "ЛЕККО"), Российская Федерация	Владимирская обл., Петушинский район, пос. Вольгинский, ул. Заводская, стр. 279
3	Вторичная упаковка	Закрытое акционерное общество "Фармацевтическая фирма "ЛЕККО" (ЗАО "ЛЕККО"), Российская Федерация	Владимирская обл., Петушинский район, пос. Вольгинский, ул. Заводская, стр. 279
4	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



С.В. Глаголев

(подпись)

М.П.

