

МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ**Регистрационное удостоверение**
лекарственного препарата для медицинского применения
ЛП-№(005932)-(PT-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:	Хемофарм А.Д., Сербия/ Hemofarm A.D., Serbia
2	Адрес держателя регистрационного удостоверения:	26300, г. Вршац, Београдский путь 6б, Сербия/ 26300, Vrsac, Beogradski put bb, Serbia
3	Дата регистрации:	24.06.2024
4	Дата истечения срока действия регистрационного удостоверения:	-
5	Дата подтверждения регистрации (перерегистрации):	-
6	Дата внесения изменений (переоформления) в регистрационное удостоверение:	-
7	Дата регистрации в референтном государстве:	24.06.2024

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:	Клиндамицин
9	Международное непатентованное наименование (МНН), или общепринятое (группировочное) наименование, или химическое наименование активной фармацевтической субстанции (при отсутствии МНН):	Клиндамицин
10	Лекарственная форма:	раствор для внутривенного и внутримышечного введения
11	Дозировка(-и):	150 мг/мл
12	Форма(-ы) выпуска:	раствор для внутривенного и внутримышечного введения, 150 мг/мл (ампула) 2 мл x 10 (пачка картонная)
13	Состав лекарственного препарата:	клиндамицин (в виде клиндамицина фосфата 178.2 мг) 150 мг, вспомогательные вещества (бензиловый спирт, динатрия эдетат, вода для инъекций)
14	Срок годности:	2 года 055346

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	Хемофарм А.Д., Сербия / Hemofarm A.D., Serbia	26300, Vrsac, Beogradski put bb, Serbia/ 26300, г. Вршац, Београдский путь бб, Сербия
2	Первичная упаковка	Хемофарм А.Д., Сербия / Hemofarm A.D., Serbia	26300, Vrsac, Beogradski put bb, Serbia/ 26300, г. Вршац, Београдский путь бб, Сербия
3	Вторичная упаковка	Хемофарм А.Д., Сербия / Hemofarm A.D., Serbia	26300, Vrsac, Beogradski put bb, Serbia/ 26300, г. Вршац, Београдский путь бб, Сербия
4	Выпускающий контроль качества	Хемофарм А.Д., Сербия / Hemofarm A.D., Serbia	26300, Vrsac, Beogradski put bb, Serbia/ 26300, г. Вршац, Београдский путь бб, Сербия

Заместитель Министра

(подпись)

С.В. Глаголев

М.П.