



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

**Регистрационное удостоверение
лекарственного препарата для медицинского применения
ЛП-№(006668)-(ПГ-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:	Открытое акционерное общество "ДАЛЬХИМФАРМ" (ОАО "ДАЛЬХИМФАРМ"), Российская Федерация
2	Адрес держателя регистрационного удостоверения:	680001, Хабаровский край, г. Хабаровск, ул. Ташкентская, д. 22
3	Дата регистрации:	26.08.2024
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:	26.08.2024

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:	Калия хлорид
9	Международное непатентованное наименование (МНН), или общепринятое (группировочное) наименование, или химическое наименование активной фармацевтической субстанции (при отсутствии МНН):	Калия хлорид
10	Лекарственная форма:	концентрат для приготовления раствора для инфузий
11	Дозировка(-и):	30 мг/мл, 40 мг/мл, 75 мг/мл, 150 мг/мл
12	Форма(-ы) выпуска:	концентрат для приготовления раствора для инфузий, 30 мг/мл, 40 мг/мл, 75 мг/мл, 150 мг/мл (бутылка) 100/200 мл x 1 (пачка картонная); концентрат для приготовления раствора для инфузий, 30 мг/мл, 40 мг/мл, 75 мг/мл, 150 мг/мл (ампула) 5/10 мл x 10 (коробка/пачка картонная); концентрат для приготовления раствора для инфузий, 30 мг/мл, 40 мг/мл, 75 мг/мл, 150 мг/мл (бутылка) 100 мл x 35 (ящик картонный) (для стационаров);

		концентрат для приготовления раствора для инфузий, 30 мг/мл, 40 мг/мл, 75 мг/мл, 150 мг/мл (бутылка) 100 мл x 1-35 (ящик картонный) (для стационаров); концентрат для приготовления раствора для инфузий, 30 мг/мл, 40 мг/мл, 75 мг/мл, 150 мг/мл (бутылка) 200 мл x 28 (ящик картонный) (для стационаров); концентрат для приготовления раствора для инфузий, 30 мг/мл, 40 мг/мл, 75 мг/мл, 150 мг/мл (бутылка) 200 мл x 1-28 (ящик картонный) (для стационаров)
13	Состав лекарственного препарата:	калия хлорид 30/40/75/150 мг, вспомогательные вещества (хлористоводородной кислоты раствор 1 М, вода для инъекций)
14	Срок годности:	4 года (в ампулах); 3 года (в бутылках)

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	Открытое акционерное общество "ДАЛЬХИМФАРМ" (ОАО "ДАЛЬХИМФАРМ"), Российская Федерация	680001, Хабаровский край, г. Хабаровск, ул. Ташкентская, д. 22, стр. 2
2	Первичная упаковка	Открытое акционерное общество "ДАЛЬХИМФАРМ" (ОАО "ДАЛЬХИМФАРМ"), Российская Федерация	680001, Хабаровский край, г. Хабаровск, ул. Ташкентская, д. 22, стр. 2
3	Вторичная упаковка	Открытое акционерное общество "ДАЛЬХИМФАРМ" (ОАО "ДАЛЬХИМФАРМ"), Российская Федерация	680001, Хабаровский край, г. Хабаровск, ул. Ташкентская, д. 22, стр. 2
4	Выпускающий контроль качества	Открытое акционерное общество "ДАЛЬХИМФАРМ" (ОАО "ДАЛЬХИМФАРМ"), Российская Федерация	680001, Хабаровский край, г. Хабаровск, ул. Ташкентская, д. 22, стр. 8, 9

Заместитель Министра

(подпись)

М.П.

С.В. Глаголев