



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

**Регистрационное удостоверение
лекарственного препарата для медицинского применения**

ЛП-004821

(номер регистрационного удостоверения лекарственного препарата)

Наименование держателя (владельца) регистрационного удостоверения лекарственного препарата	Публичное акционерное общество "Красфарма" (ПАО "Красфарма"), Россия
Адрес местонахождения держателя (владельца) регистрационного удостоверения лекарственного препарата	660042, Красноярский край, г. Красноярск, ул. 60 лет Октября, зд. 2
Дата государственной регистрации лекарственного препарата	24.04.2018
Срок действия регистрационного удостоверения лекарственного препарата	24.04.2025
Дата внесения изменений в регистрационное удостоверение лекарственного препарата (дата замены регистрационного удостоверения лекарственного препарата)	08.02.2024
Информация о зарегистрированном лекарственном препарате:	
Торговое наименование	Ванкомицин
Международное непатентованное, или группировочное, или химическое наименование	Ванкомицин
Лекарственная форма	лиофилизат для приготовления раствора для инфузий и приема внутрь
Дозировка	0.5 г, 1.0 г
Качественный состав и количественный состав действующих веществ и качественный состав вспомогательных веществ	
ванкомицина гидрохлорид 0.513/1,026 г в пересчете на ванкомицин 0.5/1.0 г	
Форма выпуска (лекарственная форма, дозировка, первичная упаковка, количество лекарственной формы в первичной упаковке, количество первичной упаковки в потребительской упаковке, комплектность)	лиофилизат для приготовления раствора для инфузий и приема внутрь, 0.5 г, 1.0 г (флакон) × 1 (пачка картонная); лиофилизат для приготовления раствора для инфузий и приема внутрь, 0.5 г, 1.0 г (флакон) × 10 (коробка картонная); лиофилизат для приготовления раствора для инфузий и приема внутрь, 0.5 г, 1.0 г (флакон) × 50 (коробка картонная) (для стационаров); лиофилизат для приготовления раствора для инфузий и приема внутрь, 0.5 г, 1.0 г (флакон) × 1-50 (коробка картонная) (для стационаров); [лиофилизат для приготовления раствора для инфузий и приема внутрь, 0.5 г (флакон) × 1 +

053264

	растворитель - вода для инъекций (ампула) 10 мл x 1] x 1 (пачка картонная); [лиофилизат для приготовления раствора для инфузий и приема внутрь, 0.5 г (флакон) x 1 + растворитель - вода для инъекций (ампула) 5 мл x 2] x 1 (пачка картонная); [лиофилизат для приготовления раствора для инфузий и приема внутрь, 1.0 г (флакон) x 1 + растворитель - вода для инъекций (ампула) 10 мл x 2] x 1 (пачка картонная)
Реквизиты нормативной документации	ЛП-004821-240418

Производственные площадки, участвующие в процессе производства лекарственного препарата, с указанием стадий производства, названий и фактических адресов местонахождения	
<i>Производство готовой лекарственной формы</i>	Публичное акционерное общество "Красфарма" (ПАО "Красфарма"), Россия
Красноярский край, г. Красноярск, ул. 60 лет Октября, зд. 2/53	
<i>Первичная упаковка</i>	Публичное акционерное общество "Красфарма" (ПАО "Красфарма"), Россия
Красноярский край, г. Красноярск, ул. 60 лет Октября, зд. 2/53	
<i>Вторичная/потребительская упаковка</i>	Публичное акционерное общество "Красфарма" (ПАО "Красфарма"), Россия
Красноярский край, г. Красноярск, ул. 60 лет Октября, зд. 2/53	
<i>Производитель (Выпускающий контроль качества)</i>	Публичное акционерное общество "Красфарма" (ПАО "Красфарма"), Россия
Красноярский край, г. Красноярск, ул. 60 лет Октября, зд. 2/13	

Заместитель Министра



С.В. Глаголев

(подпись)

М.П.

