



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

**Регистрационное удостоверение
лекарственного препарата для медицинского применения**

ЛП-004638

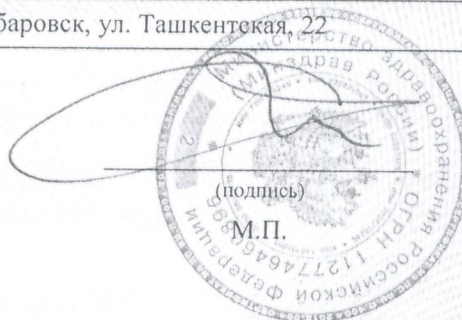
(номер регистрационного удостоверения лекарственного препарата)

Наименование держателя (владельца) регистрационного удостоверения лекарственного препарата	Открытое акционерное общество "ДАЛЬХИМФАРМ" (ОАО "ДАЛЬХИМФАРМ"), Россия
Адрес местонахождения держателя (владельца) регистрационного удостоверения лекарственного препарата	680001, Хабаровский край, г. Хабаровск, ул. Ташкентская, 22
Дата государственной регистрации лекарственного препарата	17.01.2018
Срок действия регистрационного удостоверения лекарственного препарата	со сроком действия 5 лет
Дата внесения изменений в регистрационное удостоверение лекарственного препарата (дата замены регистрационного удостоверения лекарственного препарата)	13.01.2021
Информация о зарегистрированном лекарственном препарате:	
Торговое наименование	Натрия тиосульфат
Международное непатентованное, или группировочное, или химическое наименование	Натрия тиосульфат
Лекарственная форма	раствор для внутривенного введения
Дозировка	300 мг/мл
Качественный состав и количественный состав действующих веществ и качественный состав вспомогательных веществ	
натрия тиосульфата пентагидрат 300 мг, вспомогательные вещества (натрия гидрокарбонат, вода для инъекций)	
Форма выпуска (лекарственная форма, дозировка, первичная упаковка, количество лекарственной формы в первичной упаковке, количество первичной упаковки в потребительской упаковке, комплектность)	раствор для внутривенного введения, 300 мг/мл (ампула) 5/10 мл x 10 (коробка картонная); раствор для внутривенного введения, 300 мг/мл (ампула) 5/10 мл x 10 (пачка картонная)
Реквизиты нормативной документации	ЛП-004638-130121

035227

Производственные площадки, участвующие в процессе производства лекарственного препарата, с указанием стадий производства, названий и фактических адресов местонахождения	
Производитель (Все стадии производства)	Открытое акционерное общество "ДАЛЬХИМФАРМ" (ОАО "ДАЛЬХИМФАРМ"), Россия
680001, Хабаровский край, г. Хабаровск, ул. Ташкентская, 22	

Заместитель Министра



В.С. Фисенко



**МИНИСТЕРСТВО
ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ**

Рахмановский пер., 3, г. Москва, ГСП-4, 127994
тел.: 628-44-53, факс: 628-50-58

ОАО "ДАЛЬХИМФАРМ",
Россия

680001, Хабаровский край,
г. Хабаровск, ул. Ташкентская,
22

На № 13.01.2021 № 20-3-4145626/ИД/ИЗМ
от _____

**Решение о внесении изменений в
документы, содержащиеся в
регистрационном досье на
зарегистрированный лекарственный
препарат для медицинского
применения**



Министерством здравоохранения Российской Федерации в соответствии со статьей 30 Федерального закона от 12.04.2010 № 61-ФЗ «Об обращении лекарственных средств» и на основании представленного заявления № 129008 (вх. № 4145626 от 05.08.2020) и документов по результатам проведенных экспертиз принято решение о внесении изменений в документы, содержащиеся в регистрационном досье на зарегистрированный лекарственный препарат для медицинского применения:

Натрия тиосульфат

(торговое наименование лекарственного средства)

Натрия тиосульфат

(международное непатентованное, или группировочное, или химическое наименование лекарственного средства)

раствор для внутривенного введения, 300 мг/мл

(лекарственная форма, дозировка)

**Открытое акционерное общество "ДАЛЬХИМФАРМ"
(ОАО "ДАЛЬХИМФАРМ"), Россия**

680001, Хабаровский край, г. Хабаровск, ул. Ташкентская, 22

(наименование и адрес места осуществления производства)

ЛП-004638 от 17.01.2018

(номер регистрационного удостоверения, дата регистрации)

**Открытое акционерное общество "ДАЛЬХИМФАРМ"
(ОАО "ДАЛЬХИМФАРМ"), Россия**

680001, Хабаровский край, г. Хабаровск, ул. Ташкентская, 22

(наименование держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата)

ЛП-004638-130121

(нормативная документация)