

МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ**Регистрационное удостоверение
лекарственного препарата для медицинского применения****ЛП-№(008852)-(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:	Общество с ограниченной ответственностью "Биннофарм Групп" (ООО "Биннофарм Групп"), Российская Федерация
2	Адрес держателя регистрационного удостоверения:	115114, г. Москва, вн. тер. г. муниципальный округ Даниловский, ул. Кожевническая, д. 14, стр. 5, этаж 3, помещ. 17
3	Дата регистрации:	14.02.2025
4	Дата истечения срока действия регистрационного удостоверения:	14.02.2030
5	Дата подтверждения регистрации (перерегистрации):	-
6	Дата внесения изменений (переоформления) в регистрационное удостоверение:	-
7	Дата регистрации в референтном государстве:	14.02.2025

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:	Ванкомицин-АКОС
9	Международное непатентованное наименование (МНН), или общепринятое (группировочное) наименование, или химическое наименование активной фармацевтической субстанции (при отсутствии МНН):	Ванкомицин
10	Лекарственная форма:	порошок для приготовления концентрата для приготовления раствора для инфузий и раствора для приема внутрь
11	Дозировка(-и):	500 мг, 1000 мг
12	Форма(-ы) выпуска:	порошок для приготовления концентрата для приготовления раствора для инфузий и раствора для приема внутрь, 500 мг, 1000 мг (флакон) x 1/10 (пачка картонная); 057743

		порошок для приготовления концентрата для приготовления раствора для инфузий и раствора для приема внутрь, 500 мг, 1000 мг (флакон) x 50 (коробка картонная) (для стационаров)
13	Состав лекарственного препарата:	ванкомицина гидрохлорид 513/1026 мг (в пересчете на ванкомицин 500/1000 мг)
14	Срок годности:	2 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	Публичное акционерное общество "Акционерное Курганское общество медицинских препаратов и изделий "Синтез" (ПАО "Синтез"), Российская Федерация	Курганская обл., г.о. г. Курган, г. Курган, проспект Конституции, стр. 7/27
2	Первичная упаковка	Публичное акционерное общество "Акционерное Курганское общество медицинских препаратов и изделий "Синтез" (ПАО "Синтез"), Российская Федерация	Курганская обл., г.о. г. Курган, г. Курган, проспект Конституции, стр. 7/27
3	Вторичная упаковка	Публичное акционерное общество "Акционерное Курганское общество медицинских препаратов и изделий "Синтез" (ПАО "Синтез"), Российская Федерация	Курганская обл., г.о. г. Курган, г. Курган, проспект Конституции, стр. 7/27
4	Выпускающий контроль качества	Публичное акционерное общество "Акционерное Курганское общество медицинских препаратов и изделий "Синтез" (ПАО "Синтез"), Российская Федерация	Курганская обл., г.о. г. Курган, г. Курган, проспект Конституции, стр. 7/32

Заместитель Министра

(подпись)

М.П.

С.В. Глаголев