



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

Регистрационное удостоверение
лекарственного препарата для медицинского применения
ЛП-№(006384)-(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:	Акционерное общество "Химико-фармацевтический комбинат "АКРИХИН" (АО "АКРИХИН"), Российская Федерация
2	Адрес держателя регистрационного удостоверения:	142450, Московская обл., г.о. Богородский, г. Старая Купавна, ул. Кирова, д. 29
3	Дата регистрации:	31.07.2024
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:	31.07.2024

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:	Акридерм ГЕНТА
9	Международное непатентованное наименование (МНН), или общепринятое (группировочное) наименование, или химическое наименование активной фармацевтической субстанции (при отсутствии МНН):	Бетаметазон + Гентамицин
10	Лекарственная форма:	мазь для наружного применения
11	Дозировка(-и):	0.05 % + 0.1 %
12	Форма(-ы) выпуска:	мазь для наружного применения, 0.05 % + 0.1 % (туба) 15/30 г x 1 (пачка картонная)
13	Состав лекарственного препарата:	бетаметазона дипропионат (бетаметазона дипропионат микронизированный) (в пересчете на 100 % вещество) 0.064 г (что эквивалентно 0.05 г бетаметазона), гентамицина сульфат (в пересчете на гентамицин) 0.1 г, вспомогательные вещества (пропилпарагидроксибензоат (парафин жидкий (вазелиновое масло), изопропилальмитат, вазелин)

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	Акционерное общество "Химико-фармацевтический комбинат "АКРИХИН" (АО "АКРИХИН"), Российская Федерация	142450, Московская обл., г.о. Богородский, г. Старая Купавна, ул. Кирова, д. 29, стр. 3
2	Первичная упаковка	Акционерное общество "Химико-фармацевтический комбинат "АКРИХИН" (АО "АКРИХИН"), Российская Федерация	142450, Московская обл., г.о. Богородский, г. Старая Купавна, ул. Кирова, д. 29, стр. 3
3	Вторичная упаковка	Акционерное общество "Химико-фармацевтический комбинат "АКРИХИН" (АО "АКРИХИН"), Российская Федерация	142450, Московская обл., г.о. Богородский, г. Старая Купавна, ул. Кирова, д. 29, стр. 3
4	Выпускающий контроль качества	Акционерное общество "Химико-фармацевтический комбинат "АКРИХИН" (АО "АКРИХИН"), Российская Федерация	142450, Московская обл., г.о. Богородский, г. Старая Купавна, ул. Кирова, д. 29, стр. 3

Заместитель Министра

С.В. Глаголев

(подпись)

М.П.