

МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ**Регистрационное удостоверение**
лекарственного препарата для медицинского применения
ЛП-№(004368)-(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 "Велфарм" (ООО "Велфарм"), Россия
2	Адрес держателя регистрационного удостоверения:	115184, г. Москва, пер. Озерковский, д. 12, этаж 1, помещ. 1, ком. 9
3	Дата регистрации:	22.01.2024
4	Дата истечения срока действия регистрационного удостоверения:	22.01.2029
5	Дата подтверждения регистрации (перерегистрации):	-
6	Дата внесения изменений (переоформления) в регистрационное удостоверение:	-
7	Дата регистрации в референтном государстве:	22.01.2024

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:	Велдексал®
9	Международное непатентованное наименование (МНН), или общепринятое (группировочное) наименование, или химическое наименование активной фармацевтической субстанции (при отсутствии МНН):	декскетопрофен
10	Лекарственная форма:	раствор для внутривенного и внутримышечного введения
11	Дозировка(-и):	25 мг/мл
12	Форма(-ы) выпуска:	раствор для внутривенного и внутримышечного введения, 25 мг/мл (ампула) 2 мл × 3/5/6/10 (пачка картонная)
13	Состав лекарственного препарата:	декскетопрофена трометамол 36,9 мг [в пересчете на декскетопрофен 25 мг], вспомогательные вещества (этанол (спирт этиловый 95 %), натрия хлорид, 1 М.раствор натрия гидроксида, вода для инъекций)
14	Срок годности:	3 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	Общество с ограниченной ответственностью "Велфарм" (ООО "Велфарм"), Россия	Курганская обл., г. Курган, проспект Конституции, д. 11
2	Первичная упаковка	Общество с ограниченной ответственностью "Велфарм" (ООО "Велфарм"), Россия	Курганская обл., г. Курган, проспект Конституции, д. 11
3	Вторичная упаковка	Общество с ограниченной ответственностью "Велфарм" (ООО "Велфарм"), Россия	Курганская обл., г. Курган, проспект Конституции, д. 11
4	Выпускающий контроль качества	Общество с ограниченной ответственностью "Велфарм" (ООО "Велфарм"), Россия	Курганская обл., г. Курган, проспект Конституции, д. 11

Заместитель Министра



С.В. Глаголев

(подпись)

М.П.