



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

**Регистрационное удостоверение  
лекарственного препарата для медицинского применения**

**ЛП-002067**

(номер регистрационного удостоверения лекарственного препарата)

|                                                                                                                                                                                                  |                                                                                               |
|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------|
| Наименование держателя (владельца) регистрационного удостоверения лекарственного препарата                                                                                                       | Открытое акционерное общество "ДАЛЬХИМФАРМ" (ОАО "ДАЛЬХИМФАРМ"),<br>Россия                    |
| Адрес местонахождения держателя (владельца) регистрационного удостоверения лекарственного препарата                                                                                              | 680001, Хабаровский край, г. Хабаровск,<br>ул. Ташкентская, 22                                |
| Дата государственной регистрации лекарственного препарата                                                                                                                                        | 14.05.2013                                                                                    |
| Срок действия регистрационного удостоверения лекарственного препарата                                                                                                                            | 31.12.2025                                                                                    |
| Дата внесения изменений в регистрационное удостоверение лекарственного препарата (дата замены регистрационного удостоверения лекарственного препарата)                                           | 19.10.2021                                                                                    |
| Информация о зарегистрированном лекарственном препарате:                                                                                                                                         |                                                                                               |
| Торговое наименование                                                                                                                                                                            | Викасол                                                                                       |
| Международное непатентованное, или группировочное, или химическое наименование                                                                                                                   | Менадиона натрия бисульфит                                                                    |
| Лекарственная форма                                                                                                                                                                              | раствор для внутримышечного введения                                                          |
| Дозировка                                                                                                                                                                                        | 10 мг/мл                                                                                      |
| Качественный состав и количественный состав действующих веществ и качественный состав вспомогательных веществ                                                                                    |                                                                                               |
| менадиона натрия бисульфита тригидрат 10 мг, вспомогательные вещества (натрия дисульфит (натрия метабисульфит), хлористоводородной кислоты раствор 0.1 М, 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 внутримышечного введения, 10 мг/мл (ампула) 1/2 мл x 10 (коробка/пачка картонная) |
| Реквизиты нормативной документации                                                                                                                                                               | ЛП-002067-191021                                                                              |

038796



**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

**Первый заместитель Министра**



**В.С. Фисенко**