



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

**Регистрационное удостоверение
лекарственного препарата для медицинского применения**

ЛП-005318

(номер регистрационного удостоверения лекарственного препарата)

Наименование держателя (владельца) регистрационного удостоверения лекарственного препарата	Публичное акционерное общество "Красфарма"
Адрес местонахождения держателя (владельца) регистрационного удостоверения лекарственного препарата	660042, край Красноярский, г Красноярск, ул 60 лет Октября, зд. 2
Дата государственной регистрации лекарственного препарата	25.01.2019
Срок действия регистрационного удостоверения лекарственного препарата	31.12.2025
Дата внесения изменений в регистрационное удостоверение лекарственного препарата (дата замены регистрационного удостоверения лекарственного препарата)	09.11.2023
Информация о зарегистрированном лекарственном препарате:	
Торговое наименование	Латипенем
Международное непатентованное, или группировочное, или химическое наименование	Имипенем+[Циластатин]
Лекарственная форма	порошок для приготовления раствора для инфузий
Дозировка	250 мг+250 мг
Качественный состав и количественный состав действующих веществ и качественный состав вспомогательных веществ	
имипенема моногидрат 265 мг [в пересчете на имипенем 250 мг], циластатин натрия 266 мг [в пересчете на циластатин 250 мг], вспомогательные вещества (натрия гидрокарбонат)	
Форма выпуска (лекарственная форма, дозировка, первичная упаковка, количество лекарственной формы в первичной упаковке, количество первичной упаковки в потребительской упаковке, комплектность)	порошок для приготовления раствора для инфузий, 250 мг+250 мг (флакон) x 1 (пачка картонная); порошок для приготовления раствора для инфузий, 250 мг+250 мг (флакон) x 10 (коробка картонная); порошок для приготовления раствора для инфузий, 250 мг+250 мг (флакон) x 50 (коробка картонная) (для стационаров); порошок для приготовления раствора для инфузий, 250 мг+250 мг (флакон) x 1-50 (коробка картонная) (для стационаров)

051739

Реквизиты нормативной документации	ЛП-005318-250119
Производственные площадки, участвующие в процессе производства лекарственного препарата, с указанием стадий производства, названий и фактических адресов места нахождения	
Производство готовой лекарственной формы	Публичное акционерное общество "Красфарма" (ПАО "Красфарма"), Россия
Красноярский край, г. Красноярск, ул. 60 лет Октября, зд. 2/53	
Первичная упаковка	Публичное акционерное общество "Красфарма" (ПАО "Красфарма"), Россия
Красноярский край, г. Красноярск, ул. 60 лет Октября, зд. 2/53	
Вторичная/потребительская упаковка	Публичное акционерное общество "Красфарма" (ПАО "Красфарма"), Россия
Красноярский край, г. Красноярск, ул. 60 лет Октября, зд. 2/53	
Производитель (Выпускающий контроль качества)	Публичное акционерное общество "Красфарма" (ПАО "Красфарма"), Россия
Красноярский край, г. Красноярск, ул. 60 лет Октября, зд. 2/6, 2/13	

Заместитель Министра

С.В. Глаголев

