



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

**Регистрационное удостоверение
лекарственного препарата для медицинского применения**

ЛП-005622

(номер регистрационного удостоверения лекарственного препарата)

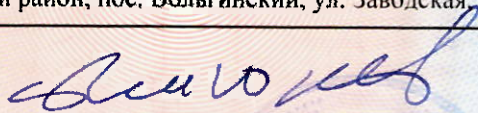
Наименование держателя (владельца) регистрационного удостоверения лекарственного препарата	Закрытое акционерное общество "Фармацевтическая фирма "ЛЕККО" (ЗАО "ЛЕККО"), Россия
Адрес местонахождения держателя (владельца) регистрационного удостоверения лекарственного препарата	601125, Владимирская обл., Петушинский район, пос. Вольгинский, ул. Заводская, стр. 278
Дата государственной регистрации лекарственного препарата	01.07.2019
Срок действия регистрационного удостоверения лекарственного препарата	со сроком действия 5 лет
Дата внесения изменений в регистрационное удостоверение лекарственного препарата (дата замены регистрационного удостоверения лекарственного препарата)	09.11.2022
Информация о зарегистрированном лекарственном препарате:	
Торговое наименование	Амоксициллин + Клавулановая кислота ЭКСПРЕСС
Международное непатентованное, или группировочное, или химическое наименование	Амоксициллин + Клавулановая кислота
Лекарственная форма	таблетки диспергируемые
Дозировка	125 мг + 31.25 мг, 250 мг + 62.5 мг, 500 мг + 125 мг, 875 мг + 125 мг
Качественный состав и количественный состав действующих веществ и качественный состав вспомогательных веществ	
амоксциллина тригидрат 143.47/286.95/573.89/1004.43 мг (в пересчете на амоксициллин 125.00/250.00/500.00/875.00 мг), калия клавуланат + целлюлоза микрокристаллическая (1:1) 74.46/148.91/297.82/297.82 мг (в пересчете на клавулановую кислоту 31.25/62.50/125.00/125.00 мг), вспомогательные вещества (целлюлоза микрокристаллическая 302, кросповидон, ванилин, сахарин, магния стеарат, ароматизатор мандариновый: -/-/+/+, ароматизатор лимонный: -/-/+/+, ароматизатор абрикосовый: +/+/-/-)	
Форма выпуска (лекарственная форма, дозировка, первичная упаковка, количество лекарственной формы в первичной упаковке, количество первичной упаковки в потребительской упаковке, комплектность)	таблетки диспергируемые, 125 мг + 31.25 мг, 250 мг + 62.5 мг, 500 мг + 125 мг, 875 мг + 125 мг (контурная ячейковая упаковка) 7 x 2 (пачка картонная) таблетки диспергируемые, 125 мг + 31.25 мг, 250 мг + 62.5 мг (флакон) 14 x 1 (пачка картонная) таблетки диспергируемые, 500 мг + 125 мг

044563

	(флакон) 10 x 1 (пачка картонная) таблетки диспергируемые, 875 мг + 125 мг (флакон) 5 x 1 (пачка картонная)
Реквизиты нормативной документации	ЛП-005622-010719

Производственные площадки, участвующие в процессе производства лекарственного препарата, с указанием стадий производства, названий и фактических адресов местонахождения	
<i>Производство готовой лекарственной формы</i>	Закрытое акционерное общество "Фармацевтическая фирма "ЛЕККО" (ЗАО "ЛЕККО"), Россия
Владимирская обл., Петушинский район, пос. Вольгинский, ул. Заводская, стр. 279	
<i>Первичная упаковка</i>	Закрытое акционерное общество "Фармацевтическая фирма "ЛЕККО" (ЗАО "ЛЕККО"), Россия
Владимирская обл., Петушинский район, пос. Вольгинский, ул. Заводская, стр. 279	
<i>Вторичная/потребительская упаковка</i>	Закрытое акционерное общество "Фармацевтическая фирма "ЛЕККО" (ЗАО "ЛЕККО"), Россия
Владимирская обл., Петушинский район, пос. Вольгинский, ул. Заводская, стр. 279	
<i>Производитель (Выпускающий контроль качества)</i>	Закрытое акционерное общество "Фармацевтическая фирма "ЛЕККО" (ЗАО "ЛЕККО"), Россия
Владимирская обл., Петушинский район, пос. Вольгинский, ул. Заводская, стр. 280	

Заместитель Министра



(подпись)

С.В. Глаголев

М.П.

