



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

Регистрационное удостоверение лекарственного препарата для медицинского применения

ЛП-№(004807)-(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 "ДЖИЭФСИ" (ООО "ДЖИЭФСИ"), Россия
2	Адрес держателя регистрационного удостоверения:	354340, Краснодарский край, г. Сочи, ул. Демократическая, 54А, помещение 1
3	Дата регистрации:	07.03.2024
4	Дата истечения срока действия регистрационного удостоверения:	07.03.2029
5	Дата подтверждения регистрации (перерегистрации):	-
6	Дата внесения изменений (переоформления) в регистрационное удостоверение:	-
7	Дата регистрации в референтном государстве:	07.03.2024

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:	ТЕЙКОПЛАНИН-ДЖИЭФСИ®
9	Международное непатентованное наименование (МНН), или общепринятое (группировочное) наименование, или химическое наименование активной фармацевтической субстанции (при отсутствии МНН):	Тейкопланин
10	Лекарственная форма:	порошок для приготовления раствора для внутривенного и внутримышечного введения и приема внутрь
11	Дозировка(-и):	200 мг, 400 мг
12	Форма(-ы) выпуска:	порошок для приготовления раствора для внутривенного и внутримышечного введения и приема внутрь, 200 мг, 400 мг (флакон) x 1/5 (пачка картонная); порошок для приготовления раствора для внутривенного и внутримышечного введения и приема внутрь, 200 мг, 400 мг (флакон) x 36 (коробка картонная) (для стационаров)

13	Состав лекарственного препарата:	тейкопланин 200 мг/400 мг
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	Совместное общество с ограниченной ответственностью "ТрайплФарм" (СООО "ТрайплФарм"), Республика Беларусь	223 141, Минская область, г. Логойск, ул. Минская, 2Б
2	Первичная упаковка	Совместное общество с ограниченной ответственностью "ТрайплФарм" (СООО "ТрайплФарм"), Республика Беларусь	223 141, Минская область, г. Логойск, ул. Минская, 2Б
3	Вторичная упаковка	Совместное общество с ограниченной ответственностью "ТрайплФарм" (СООО "ТрайплФарм"), Республика Беларусь	223 141, Минская область, г. Логойск, ул. Минская, 2Б
4	Выпускающий контроль качества	Совместное общество с ограниченной ответственностью "ТрайплФарм" (СООО "ТрайплФарм"), Республика Беларусь	223 141, Минская область, г. Логойск, ул. Минская, 2Б

Заместитель Министра

(подпись)

М.П.



С.В. Глаголев