



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

Регистрационное удостоверение
лекарственного препарата для медицинского применения
ЛП-№(004404)-(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"), Российская Федерация
2	Адрес держателя регистрационного удостоверения:	354340, Краснодарский край, г. Сочи, ул. Демократическая, 54А, помещение 1
3	Дата регистрации:	24.01.2024
4	Дата истечения срока действия регистрационного удостоверения:	24.01.2029
5	Дата подтверждения регистрации (перерегистрации):	-
6	Дата внесения изменений (переоформления) в регистрационное удостоверение:	09.12.2025
7	Дата регистрации в референтном государстве:	24.01.2024

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:	МЕРОПЕНЕМ-ДЖИЭФСИ®
9	Международное непатентованное наименование (МНН), или общепринятое (группировочное) наименование, или химическое наименование активной фармацевтической субстанции (при отсутствии МНН):	Меропенем
10	Лекарственная форма:	порошок для приготовления раствора для внутривенного введения
11	Дозировка(-и):	250 мг, 500 мг, 1000 мг
12	Форма(-ы) выпуска:	порошок для приготовления раствора для внутривенного введения, 250 мг, 500 мг, 1000 мг (флакон) x 1 (пачка картонная); порошок для приготовления раствора для внутривенного введения, 250 мг, 500 мг, 1000 мг (флакон) x 5/10/50 (картонная коробка) (для стационаров)
13	Состав лекарственного препарата:	меропенема тригидрат 285.2/570.4/1140.8 мг [в пересчете на меропенем 250.0/500.0/1000.0 мг]

14	Срок годности:	вспомогательные вещества (натрия карбонат) 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 "Рузфарма" (ООО "Рузфарма"), Российская Федерация	143132, Московская обл., г. Руза, рп. Тучково, ул. Комсомольская, д. 12, стр. 1
2	Первичная упаковка	Общество с ограниченной ответственностью "Рузфарма" (ООО "Рузфарма"), Российская Федерация	143132, Московская обл., г. Руза, рп. Тучково, ул. Комсомольская, д. 12, стр. 1
3	Вторичная упаковка	Общество с ограниченной ответственностью "Рузфарма" (ООО "Рузфарма"), Российская Федерация	143132, Московская обл., г. Руза, рп. Тучково, ул. Комсомольская, д. 12, стр. 1
4	Выпускающий контроль качества	Общество с ограниченной ответственностью "Рузфарма" (ООО "Рузфарма"), Российская Федерация	143132, Московская обл., г. Руза, рп. Тучково, ул. Комсомольская, д. 12, стр. 1

Заместитель Министра



С.В. Глаголев

(подпись)

М.П.