



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

**Регистрационное удостоверение
лекарственного препарата для медицинского применения**
ЛП-№(001110)-(ПГ-РУ)

(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 "ПИК-ФАРМА" (ООО "ПИК-ФАРМА"), Российская Федерация
2	Адрес держателя регистрационного удостоверения:	125047, г. Москва, пер. Оружейный, д. 25, стр. 1, помещ. I, этаж I
3	Дата регистрации:	04.08.2022
4	Дата истечения срока действия регистрационного удостоверения:	-
5	Дата подтверждения регистрации (перерегистрации):	-
6	Дата внесения изменений (переоформления) в регистрационное удостоверение:	01.08.2025
7	Дата регистрации в референтном государстве:	04.08.2022

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

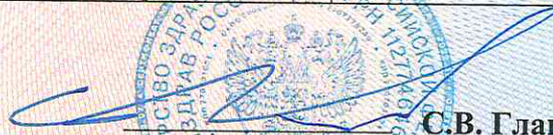
8	Торговое наименование лекарственного препарата:	Дибикор®
9	Международное непатентованное наименование (МНН), или общепринятое (группировочное) наименование, или химическое наименование активной фармацевтической субстанции (при отсутствии МНН):	Таурин
10	Лекарственная форма:	таблетки
11	Дозировка(-и):	500 мг
12	Форма(-ы) выпуска:	таблетки, 500 мг (контурная ячейковая упаковка) 10 x 6/9 (пачка картонная)
13	Состав лекарственного препарата:	таурин 500 мг, вспомогательные вещества (целлюлоза микрокристаллическая, крахмал картофельный, желатин, кремния диоксид коллоидный (аэросил), кальция стеарат)
14	Срок годности:	3 года

063190

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 "ПИК-ФАРМА ЛЕК" (ООО "ПИК-ФАРМА ЛЕК"), Российская Федерация	308010, Белгородская обл., Белгородский район, пгт. Северный, ул. Березовая, д. 1/19
2	Производство готовой лекарственной формы	Акционерное общество "Татхимфармпрепараты" (АО "Татхимфармпрепараты"), Российская Федерация	420091, Республика Татарстан, г. Казань, ул. Беломорская, д. 260
3	Первичная упаковка	Общество с ограниченной ответственностью "ПИК-ФАРМА ЛЕК" (ООО "ПИК-ФАРМА ЛЕК"), Российская Федерация	308010, Белгородская обл., Белгородский район, пгт. Северный, ул. Березовая, д. 1/19
4	Первичная упаковка	Акционерное общество "Татхимфармпрепараты" (АО "Татхимфармпрепараты"), Российская Федерация	420091, Республика Татарстан, г. Казань, ул. Беломорская, д. 260
5	Вторичная упаковка	Общество с ограниченной ответственностью "ПИК-ФАРМА ЛЕК" (ООО "ПИК-ФАРМА ЛЕК"), Российская Федерация	308010, Белгородская обл., Белгородский район, пгт. Северный, ул. Березовая, д. 1/19
6	Вторичная упаковка	Акционерное общество "Татхимфармпрепараты" (АО "Татхимфармпрепараты"), Российская Федерация	420091, Республика Татарстан, г. Казань, ул. Беломорская, д. 260
7	Выпускающий контроль качества	Общество с ограниченной ответственностью "ПИК-ФАРМА ЛЕК" (ООО "ПИК-ФАРМА ЛЕК"), Российская Федерация	308010, Белгородская обл., Белгородский район, пгт. Северный, ул. Березовая, д. 1/19
8	Выпускающий контроль качества	Акционерное общество "Татхимфармпрепараты" (АО "Татхимфармпрепараты"), Российская Федерация	420091, Республика Татарстан, г. Казань, ул. Беломорская, д. 260

Заместитель Министра


 С.В. Глаголев
 (подпись)
 М.П.

