



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

**Регистрационное удостоверение
лекарственного препарата для медицинского применения**

ЛП-№(012489)-(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 "ПИК-ФАРМА" (ООО "ПИК-ФАРМА"), Российская Федерация
2	Адрес держателя регистрационного удостоверения:	125047, г. Москва, Оружейный переулок, д. 25, стр. 1, помещ. I, этаж 1
3	Дата регистрации:	18.11.2025
4	Дата истечения срока действия регистрационного удостоверения:	18.11.2030
5	Дата подтверждения регистрации (перерегистрации):	-
6	Дата внесения изменений (переоформления) в регистрационное удостоверение:	-
7	Дата регистрации в референтном государстве:	18.11.2025

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:	Лаколексид®
9	Международное непатентованное наименование (МНН), или общепринятое (группировочное) наименование, или химическое наименование активной фармацевтической субстанции (при отсутствии МНН):	Лакосамид
10	Лекарственная форма:	таблетки, покрытые пленочной оболочкой
11	Дозировка(-и):	50 мг, 100 мг, 150 мг, 200 мг
12	Форма(-ы) выпуска:	таблетки, покрытые пленочной оболочкой, 50 мг, 100 мг, 150 мг, 200 мг (контурная ячейковая упаковка) 14 x 1/4 (пачка картонная)

058327

13	Состав лекарственного препарата:	лакосамид 50.00/100.00/150.00/200.00 мг, вспомогательные вещества (целлюлоза микрокристаллическая (тип 102), гидроксипропилцеллюлоза с низкой степенью замещения, целлюлоза микрокристаллическая силикатизированная (HD90M (целлюлоза микрокристаллическая 98 %, кремния диоксид коллоидный безводный 2 %)), кросповидон (XL-10), гидроксипропилцеллюлоза (тип L), магния стеарат, пленочная оболочка - оболочка ВИВАКОАТ® (цветная) [поливиниловый спирт, тальк, макрогол 3350, краситель титана диоксид (E171), краситель железа оксид желтый (E172) -/+/-, краситель железа оксид красный (E172) +/-/-, краситель железа оксид черный (E172) +/-/-, краситель индигокармин FD&C синий 2 (E132) +/-/-+])
14	Срок годности:	2 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 "АЗТ ФАРМА К.Б." (ООО "АЗТ ФАРМА К.Б."), Российская Федерация	г. Москва, ул. Твардовского, д. 8
2	Первичная упаковка	Общество с ограниченной ответственностью "АЗТ ФАРМА К.Б." (ООО "АЗТ ФАРМА К.Б."), Российская Федерация	г. Москва, ул. Твардовского, д. 8
3	Вторичная упаковка	Общество с ограниченной ответственностью "АЗТ ФАРМА К.Б." (ООО "АЗТ ФАРМА К.Б."), Российская Федерация	г. Москва, ул. Твардовского, д. 8
4	Выпускающий контроль качества	Общество с ограниченной ответственностью "АЗТ ФАРМА К.Б." (ООО "АЗТ ФАРМА К.Б."), Российская Федерация	г. Москва, ул. Твардовского, д. 8

Заместитель Министра



(подпись)

М.П.



С.В. Глаголев