



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

**Регистрационное удостоверение
лекарственного препарата для медицинского применения
ЛП-№(001236)-(РГ-РИ)**

(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"), Россия
2	Адрес держателя регистрационного удостоверения:	125047, г. Москва, пер. Оружейный, д. 25, стр. 1, помещ. I, этаж I
3	Дата регистрации:	20.09.2022
4	Дата истечения срока действия регистрационного удостоверения:	-
5	Дата подтверждения регистрации (перерегистрации):	-
6	Дата внесения изменений (переоформления) в регистрационное удостоверение:	-
7	Дата регистрации в референтном государстве:	20.09.2022

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:	Пантогам®
9	Международное непатентованное наименование (МНН), или общепринятое (группировочное) наименование, или химическое наименование активной фармацевтической субстанции (при отсутствии МНН):	Гопантеповая кислота
10	Лекарственная форма:	таблетки
11	Дозировка(-и):	500 мг
12	Форма(-ы) выпуска:	таблетки, 500 мг (контурная ячейковая упаковка) 10 x 5 (пачка картонная)
13	Состав лекарственного препарата:	кальция гопантенат (Пантогам®), Кальциевая соль гопантеповой кислоты) 500 мг, вспомогательные вещества (метилцеллюлоза, кальция стеарат, магния гидроксикарбонат, тальк)
14	Срок годности:	3 года 043866

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"), Россия	308010, Белгородская обл., Белгородский район, пгт. Северный, ул. Березовая, д. 1/19
2	Первичная упаковка	Общество с ограниченной ответственностью "ПИК-ФАРМА ЛЕК" (ООО "ПИК-ФАРМА ЛЕК"), Россия	308010, Белгородская обл., Белгородский район, пгт. Северный, ул. Березовая, д. 1/19
3	Вторичная упаковка	Общество с ограниченной ответственностью "ПИК-ФАРМА ЛЕК" (ООО "ПИК-ФАРМА ЛЕК"), Россия	308010, Белгородская обл., Белгородский район, пгт. Северный, ул. Березовая, д. 1/19
4	Выпускающий контроль качества	Общество с ограниченной ответственностью "ПИК-ФАРМА ЛЕК" (ООО "ПИК-ФАРМА ЛЕК"), Россия	308010, Белгородская обл., Белгородский район, пгт. Северный, ул. Березовая, д. 1/19

Первый
заместитель Министра



В.С. Фисенко

(подпись)

М.П.