

МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ**Регистрационное удостоверение
лекарственного препарата для медицинского применения**
ЛП-№(007267)-(PI-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:	Автономная некоммерческая организация "Институт инженерной физики" (АНО "Институт инженерной физики"), Российская Федерация
2	Адрес держателя регистрационного удостоверения:	142210, Московская обл., г.о. Серпухов, г. Серпухов, Большой Ударный пер., д.1А, стр.1
3	Дата регистрации:	15.10.2024
4	Дата истечения срока действия регистрационного удостоверения:	15.10.2029
5	Дата подтверждения регистрации (перерегистрации):	-
6	Дата внесения изменений (переоформления) в регистрационное удостоверение:	-
7	Дата регистрации в референтном государстве:	15.10.2024

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:	ТАМЕРОН®
9	Международное непатентованное наименование (МНН), или общепринятое (группировочное) наименование, или химическое наименование активной фармацевтической субстанции (при отсутствии МНН):	Аминодигидрофалазиндион натрия
10	Лекарственная форма:	лиофилизат для приготовления раствора для внутримышечного введения
11	Дозировка(-и):	100 мг
12	Форма(-ы) выпуска:	лиофилизат для приготовления раствора для внутримышечного введения, 100 мг (флакон) x 5 (пачка картонная)
13	Состав лекарственного препарата:	аминодигидрофалазиндион натрия 100 мг
14	Срок годности:	3 года

Информация о производителе лекарственного препарата (названия и адреса производственных площадок, участвующих в процессе производства лекарственного препарата)

057446

№	Стадия производства (все участники производственного процесса)	Название организации	Адрес производственной площадки
1	Производство готовой лекарственной формы	Автономная некоммерческая организация "Институт инженерной физики" (АНО "Институт инженерной физики"), Российская Федерация	142210, Московская обл., г.о. Серпухов, г. Серпухов, Большой Ударный пер., д.1А, стр.1
2	Первичная упаковка	Автономная некоммерческая организация "Институт инженерной физики" (АНО "Институт инженерной физики"), Российская Федерация	142210, Московская обл., г.о. Серпухов, г. Серпухов, Большой Ударный пер., д.1А, стр.1
3	Вторичная упаковка	Автономная некоммерческая организация "Институт инженерной физики" (АНО "Институт инженерной физики"), Российская Федерация	142210, Московская обл., г.о. Серпухов, г. Серпухов, Большой Ударный пер., д.1А, стр.1
4	Выпускающий контроль качества	Автономная некоммерческая организация "Институт инженерной физики" (АНО "Институт инженерной физики"), Российская Федерация	142210, Московская обл., г.о. Серпухов, г. Серпухов, Большой Ударный пер., д.1А, стр.1

Заместитель Министра

С.В. Глаголев

(подпись)

М.П. 4