



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

**Регистрационное удостоверение
лекарственного препарата для медицинского применения**

ЛП-№(002369)-(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"), Россия
2	Адрес держателя регистрационного удостоверения:	125047, г. Москва, пер. Оружейный, д. 25, стр. 1, помещ. I, этаж I
3	Дата регистрации:	19.05.2023
4	Дата истечения срока действия регистрационного удостоверения:	19.05.2028
5	Дата подтверждения регистрации (перерегистрации):	-
6	Дата внесения изменений (переоформления) в регистрационное удостоверение:	-
7	Дата регистрации в референтном государстве:	19.05.2023

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:	Эпилексид®
9	Международное непатентованное наименование (МНН), или общепринятое (группировочное) наименование, или химическое наименование активной фармацевтической субстанции (при отсутствии МНН):	Этосуксимид
10	Лекарственная форма:	сироп
11	Дозировка(-и):	50 мг/мл
12	Форма(-ы) выпуска:	[сироп, 50 мг/мл (флакон) 250 мл x 1 + (мерный стаканчик) x 1] x 1 (пачка картонная)

046466

13	Состав лекарственного препарата:	этосуксимид 50.0 мг, вспомогательные вещества (натрия цитрат дигидрат, натрия бензоат, кислоты лимонной моногидрат, натрия сахаринат, сахараза, глицерин, ароматизатор малиновый, вода очищенная)
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 "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

Заместитель Министра



(подпись)

М.П.



С.В. Глаголев