

МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

Регистрационное удостоверение
лекарственного препарата для медицинского применения

ЛП-№(003357)-(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:	АО "БАЙЕР", Россия
2	Адрес держателя регистрационного удостоверения:	107113, г. Москва, ул. 3-я Рыбинская, д. 18, стр. 2
3	Дата регистрации:	06.10.2023
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:	06.10.2023

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:	Тридерм®
9	Международное непатентованное наименование (МНН), или общепринятое (группировочное) наименование, или химическое наименование активной фармацевтической субстанции (при отсутствии МНН):	Бетаметазон + Гентамицин + Клотримазол
10	Лекарственная форма:	крем для наружного применения
11	Дозировка(-и):	0.05 % + 0.1 % + 1 %
12	Форма(-ы) выпуска:	крем для наружного применения, 0.05 % + 0.1 % + 1 % (туба) 15/30 г x 1 (пачка картонная)
13	Состав лекарственного препарата:	бетаметазона дипропионат микронизированный 0.643 мг (эквивалентно 0.5 мг бетаметазона), клотримазол микронизированный 10.000 мг, гентамицина сульфат 1.690 мг (эквивалентно гентамицину 1.000 мг (1000 ME)), вспомогательные вещества (парафин белый мягкий, пропиленгликоль, цетостеариловый спирт, парафин жидкий, макрогола цетостеариловый эфир, бензиловый спирт, натрия дигидрофосфат дигидрат, фосфорная кислота

	концентрированная, фосфорная кислота или натрия гидроксид, вода очищенная)	
14	Срок годности:	3 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	Фамар А.В.Е., Греция / Famar A.V.E., Greece	Завод Авлон, 49-й км национальной дороги Афины-Ламия, г. Авлона, Аттика, 19011, Греция / Avlon Plant, 49th km National Road Athens-Lamia, Avlona Attiki, 19011, Greece
2	Первичная упаковка	Фамар А.В.Е., Греция / Famar A.V.E., Greece	Завод Авлон, 49-й км национальной дороги Афины-Ламия, г. Авлона, Аттика, 19011, Греция / Avlon Plant, 49th km National Road Athens-Lamia, Avlona Attiki, 19011, Greece
3	Вторичная упаковка	Фамар А.В.Е., Греция / Famar A.V.E., Greece	Завод Авлон, 49-й км национальной дороги Афины-Ламия, г. Авлона, Аттика, 19011, Греция / Avlon Plant, 49th km National Road Athens-Lamia, Avlona Attiki, 19011, Greece
4	Выпускающий контроль качества	Фамар А.В.Е., Греция / Famar A.V.E., Greece	Завод Авлон, 49-й км национальной дороги Афины-Ламия, г. Авлона, Аттика, 19011, Греция / Avlon Plant, 49th km National Road Athens-Lamia, Avlona Attiki, 19011, Greece

Заместитель Министра



С.В. Глаголев

(подпись)

М.П.