

Подтверждение ввода в гражданский оборот № 00555 от 12.11.2025

Торговое наименование:	Феринжект®
Международное непатентованное наименование (группировочное или химическое)	Железа карбоксимальтозат
Лекарственная форма	Раствор для внутривенного введения
Дозировка	50 мг/мл
Форма выпуска	Раствор для внутривенного введения, 50 мг/мл, (флакон) 10 мл x 1 (пачка картонная)
Номер серии (Партии)	5681022EA
Объем серии (Партии)	45116 упаковок
Дата производства	17.06.2025
Годен до	06.2028
Наименование и адрес производителя (с указанием стадий производства)	1. Производство готовой лекарственной формы - АйДиТи Биологика ГмбХ, Германия/ IDT Biologika GmbH, Germany, Am Pharmapark, 06861 Dessau-Rosslau, Germany 2. Первичная упаковка - АйДиТи Биологика ГмбХ, Германия/ IDT Biologika GmbH, Germany, Am Pharmapark, 06861 Dessau-Rosslau, Germany 3. Вторичная/ потребительская упаковка - АйДиТи Биологика ГмбХ, Германия/ IDT Biologika GmbH, Germany, Am Pharmapark, 06861 Dessau-Rosslau, Germany 4. Производитель (выпускающий контроль качества) - Вифор (Интернэшнл) Инк., Швейцария/Vifor (International) Inc., Switzerland, Rechenstrasse 37, 9014 St.Gallen, Switzerland
Номер и дата регистрационного удостоверения	ЛСР-008848/10 от 30.08.2010 (дата переоформления РУ 17.05.2023)
Номер нормативной документации	ЛСР-008848/10-170523
Наименование и адрес держателя регистрационного удостоверения	Вифор (Интернэшнл) Инк., Швейцария/Vifor (International) Inc., Switzerland, Rechenstrasse 37, 9014 St.Gallen, Switzerland

Уполномоченное
лицо



Почтаренко О. Ю., Уполномоченный по вводу в гражданский оборот лекарственных препаратов ООО «МЕДИПАЛ» (управляющая компания ООО «МЕДИПАЛ-ОНКО»)
Доверенность от Вифор (Интернэшнл) Инк., Швейцария (Vifor (International) Inc., Switzerland), б/н от 27.05.2025

