



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ

№3267/98/03/08/13

Настоящее удостоверение выдано

Пентек ЗАО, Российская Федерация

(наименование заявителя, страны)

и является подтверждением того, что Министерством здравоохранения Республики Беларусь перерегистрировано

ЛИКОПИД

(наименование лекарственного средства, фармацевтической субстанции)

(международное непатентованное наименование)

в лекарственной форме

таблетки

Регистрационное удостоверение не гарантирует закупку указанного лекарственного средства (фармацевтической субстанции).

Дата государственной перерегистрации
28.10.2013

Действительно до
28.10.2018

Заместитель Министра



И.Г. Лосицкий

Настоящее регистрационное удостоверение действительно с приложением на 2 стр. **№ 0013999**



1. Название лекарственного средства, фармацевтической субстанции **ЛИКОПИД**
2. Действующее вещество **Глюкозаминилмурамилдипептид**
3. Лекарственная форма **таблетки 1мг**
4. Стандартная упаковка **в блистерах в упаковке №10x1**
5. Состав **глюкозаминилмурамилдипептид (ГМДП) 1мг; вспомогательные вещества: лактоза моногидрат, сахар (сахароза), крахмал картофельный, метилцеллюлоза, кальция стеарат**
6. Наименования и адреса объектов производства на следующих этапах:
 - 6.1. производство готовой лекарственной формы **Пептек ЗАО, Российская Федерация**
 - 6.2. фасовка и (или) упаковка **Пептек ЗАО, Российская Федерация**
 - 6.3. выпускающий контроль качества **Пептек ЗАО, Российская Федерация**
 - 6.4. иные участники производства и контроля за качеством лекарственного средства
7. Срок годности **5 лет**
8. Условия хранения **в защищенном от света и влаги месте при температуре не выше 25 градусов**
9. Наркотическое средство (ненужное зачеркнуть) ~~да~~ **нет**
10. Психотропное вещество (ненужное зачеркнуть) ~~да~~ **нет**
11. Инструкция по медицинскому применению и (или) листок-вкладыш прилагаются (ненужное зачеркнуть) **да** ~~нет~~
12. Макет упаковки прилагается (ненужное зачеркнуть) **да** ~~нет~~

1. Название лекарственного средства, фармацевтической субстанции **ЛИКОПИД**
2. Действующее вещество **Глюкозаминилмурамилдипептид (ГМДП)**
3. Лекарственная форма **таблетки 10мг**
4. Стандартная упаковка **в блистерах в упаковке №10x1**
5. Состав **глюкозаминилмурамилдипептид (ГМДП) 10мг; вспомогательные вещества: лактоза моногидрат, сахар (сахароза), крахмал картофельный, метилцеллюлоза, кальция стеарат**
6. Наименования и адреса объектов производства на следующих этапах:
 - 6.1. производство готовой лекарственной формы **Пептек ЗАО, Российская Федерация**
 - 6.2. фасовка и (или) упаковка **Пептек ЗАО, Российская Федерация**
 - 6.3. выпускающий контроль качества **Пептек ЗАО, Российская Федерация**
 - 6.4. иные участники производства и контроля за качеством лекарственного средства



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ

Приложение к регистрационному удостоверению №3267/98/03/08/13

Страница 2

средства

7. Срок годности **5 лет**
8. Условия хранения **в защищенном от света и влаги месте при температуре не выше 25 градусов**
9. Наркотическое средство (ненужное зачеркнуть) ~~да~~ **нет**
10. Психотропное вещество (ненужное зачеркнуть) ~~да~~ **нет**
11. Инструкция по медицинскому применению и (или) листок-вкладыш прилагаются (ненужное зачеркнуть) **да** ~~нет~~
12. Макет упаковки прилагается (ненужное зачеркнуть) **да** ~~нет~~



Заместитель Министра

И.Г. Лосицкий

М.П.

№ 0014000