



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

**Регистрационное удостоверение
лекарственного препарата для медицинского применения**

ЛП-008718

(номер регистрационного удостоверения лекарственного препарата)

Наименование держателя (владельца) регистрационного удостоверения лекарственного препарата	Перрель С.п.А., Италия/ Pierrel S.p.A.
Адрес местонахождения держателя (владельца) регистрационного удостоверения лекарственного препарата	S.S. Appia – 81043 Capua (CE), Italy
Дата государственной регистрации лекарственного препарата	10.01.2023
Срок действия регистрационного удостоверения лекарственного препарата	31.12.2025
Дата внесения изменений в регистрационное удостоверение лекарственного препарата (дата замены регистрационного удостоверения лекарственного препарата)	02.05.2023
Информация о зарегистрированном лекарственном препарате:	
Торговое наименование	Перкаин
Международное непатентованное, или группировочное, или химическое наименование	Мепивакаин
Лекарственная форма	раствор для инъекций
Дозировка	30 мг/мл
Качественный состав и количественный состав действующих веществ и качественный состав вспомогательных веществ	
мепивакаина гидрохлорид 30 мг, вспомогательные вещества (натрия хлорид, вода для инъекций)	
Форма выпуска (лекарственная форма, дозировка, первичная упаковка, количество лекарственной формы в первичной упаковке, количество первичной упаковки в потребительской упаковке, комплектность)	раствор для инъекций, 30 мг/мл (картридж) 1.8 мл x 50/100 (пачка картонная)
Реквизиты нормативной документации	ЛП-008718-100123

047932

Производственные площадки, участвующие в процессе производства лекарственного препарата, с указанием стадий производства, названий и фактических адресов местонахождения

Производитель (Все стадии производства)

Перрель С.п.А., Италия/Pierrel S.p.A., Italy

S.S. Appia - 81043 Capua (CE), Italy

Первый заместитель Министра



(подпись)

В.С. Фисенко

М.П.