# Регистрационное удостоверение лекарственного препарата для медицинского применения

Приложение к Приказу Минздрава России от 13.08.2012 N 82н

 Герб России

МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

Регистрационное удостоверение лекарственного препарата

для медицинского применения

---------------------------------------------------------------------------

¦Номер регистрационного удостоверения: ¦ЛП-[XXXXXX] ¦

+--------------------------------------------------------+----------------+

¦Дата регистрации ¦[ДД.ММ.ГГГГ] ¦

+--------------------------------------------------------+----------------+

¦Дата переоформления регистрационного удостоверения: ¦[ДД.ММ.ГГГГ] ¦

+--------------------------------------------------------+----------------+

¦Регистрационное удостоверение выдано: ¦[бессрочно/со ¦

¦ ¦сроком действия ¦

¦ ¦5 лет] ¦

+--------------------------------------------------------+----------------+

¦Наименование и адрес юридического лица, на имя которого ¦ ¦

¦выдано регистрационное удостоверение: ¦ ¦

+--------------------------------------------------------+----------------+

¦Торговое наименование лекарственного препарата: ¦ ¦

+--------------------------------------------------------+----------------+

¦Международное непатентованное наименование или ¦ ¦

¦химическое (группировочное) наименование ¦ ¦

¦лекарственного препарата: ¦ ¦

+--------------------------------------------------------+----------------+

¦Лекарственная форма, дозировка(-и): ¦ ¦

+--------------------------------------------------------+----------------+

¦Состав лекарственного средства (качественный и ¦ ¦

¦количественный состав действующих и вспомогательных ¦ ¦

¦веществ): ¦ ¦

+--------------------------------------------------------+----------------+

¦Формы выпуска (лекарственная форма, дозировка, ¦ ¦

¦первичная упаковка, количество лекарственной формы в ¦ ¦

¦первичной упаковке, количество первичной упаковки в ¦ ¦

¦потребительской упаковке, комплектность): ¦ ¦

+--------------------------------------------------------+----------------+

¦Условия отпуска: ¦ ¦

+--------------------------------------------------------+----------------+

¦Реквизиты нормативной документации: ¦ ¦

+--------------------------------------------------------+----------------+

¦Названия и фактические адреса производственных площадок, участвующих в ¦

¦процессе производства лекарственного препарата, с указанием этапа ¦

¦производства: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_¦

---------------------------------------------------------------------------

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

(должность) (подпись) (Ф.И.О.)

М.П.

Примечание: регистрационное удостоверение лекарственного препарата для медицинского применения, состоящее из нескольких листов, подписывается уполномоченным лицом с указанием должности и проставления печати на каждом листе.

Источник - Приказ Минздрава России от 13.08.2012 № 82н

Сохраните в закладки наш сайт: [Порядокправа.рф](https://порядокправа.рф)

Прямая ссылка на документ: [https://порядокправа.рф/obrazecy/registracionnoe\_udostoverenie\_lekarstvennogo\_preparata\_dlya\_medicinskogo\_primeneniya.htm](https://порядокправа.рф/registracionnoe_udostoverenie_lekarstvennogo_preparata_dlya_medicinskogo_primeneniya.htm)