



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ  
**РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ**

**№3267/98/03/08/13/17/19/19**

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

**Пептек АО, Российская Федерация**

*(наименование заявителя с указанием страны заявителя)*

и является подтверждением того, что Министерством здравоохранения Республики Беларусь зарегистрировано

**ЛИКОПИД**

*(торговое название лекарственного средства, фармацевтической субстанции)*

*(международное непатентованное наименование)*

в лекарственной форме

**таблетки**

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

Информация о лекарственном средстве (фармацевтической субстанции) представлена в приложении к настоящему регистрационному удостоверению.

Дата подтверждения государственной регистрации

**28.01.2019**

Действительно до

**бессрочно**

Заместитель Министра



**В.Д. Шило**

Настоящее регистрационное удостоверение действительно с приложением на 2 стр.

**№ 0027892**





1. Торговое 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 АО, Российская Федерация**
  - 6.2. фасовка и (или) упаковка **Пептек АО, Российская Федерация**
  - 6.3. выпускающий контроль качества **Пептек АО, Российская Федерация**
  - 6.4. иные этапы производства и контроля качества лекарственного средства
7. Срок годности **5 лет**
8. Заявленная цена **220,00 RUB**
9. Условия хранения **хранить в оригинальном контейнере с целью защиты от воздействия света месте при температуре не выше 25 градусов**
10. Наркотическое средство (нужное подчеркнуть) да нет
11. Психотропное вещество (нужное подчеркнуть) да нет
12. Инструкция по медицинскому применению и (или) листовка-вкладыш прилагаются (нужное подчеркнуть) да нет
13. Макет упаковки прилагается (нужное подчеркнуть) да нет

1. Торговое 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 АО, Российская Федерация**
  - 6.2. фасовка и (или) упаковка **Пептек АО, Российская Федерация**

Дата подтверждения государственной регистрации

**28.01.2019**

Дата внесения изменений в регистрационное досье

**12.09.2019**

Заместитель Министра

Действительно до

**бессрочно**

Действительно до

**бессрочно**

*В.Д. Шило*  
В.Д. Шило







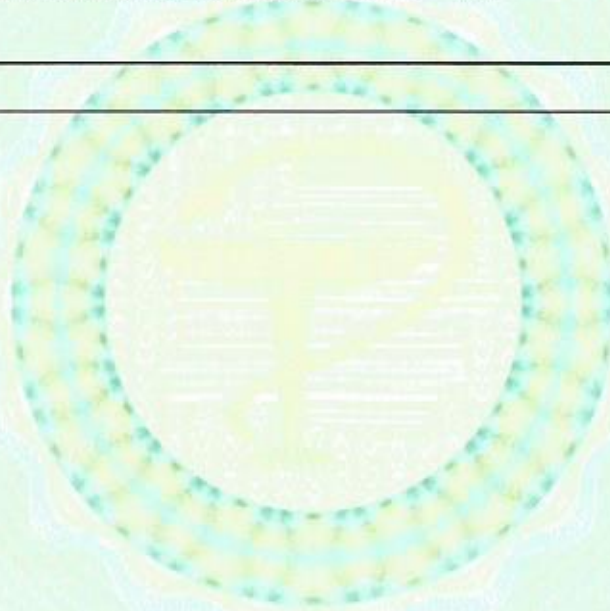
МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ

## РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ

Приложение к регистрационному удостоверению №3267/98/03/08/13/17/19/19

Страница 2

- 6.3. выпускающий контроль **Пептек АО, Российская Федерация**  
качества
- 6.4. иные этапы производства и контроля  
качества лекарственного средства
7. Срок годности **5 лет**
8. Заявленная цена **1840 RUB**
9. Условия хранения **хранить в оригинальном контейнере с целью защиты от воздействия света месте  
при температуре не выше 25 градусов**
10. Наркотическое средство (нужное подчеркнуть) да нет
11. Психотропное вещество (нужное подчеркнуть) да нет
12. Инструкция по медицинскому применению и (или) листок-  
вкладыш прилагаются (нужное подчеркнуть) да нет
13. Макет упаковки прилагается (нужное подчеркнуть) да нет



Дата подтверждения государственной  
регистрации

28.01.2019

Дата внесения изменений в регистрационное  
досье

12.09.2019


Заместитель Министра

Действительно до

бессрочно

Действительно до

бессрочно

 В.Д. Шило

№ 0027893





МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ

**РАЗРЕШЕНИЕ №84**

на применение нормативного документа производителя

Настоящим разрешением предоставляется право при импорте лекарственного средства

**ЛИКОПИД**

(торговое название лекарственного средства (фармацевтической субстанции))

**таблетки 10мг в блистерах в упаковке №10x1**

**таблетки 1мг в блистерах в упаковке №10x1**

(название лекарственной формы)

**Пептек АО, Российская Федерация**

(наименование производителя готовой лекарственной формы)

**Пептек АО, Российская Федерация**

(фасовка и (или) упаковка)

**Пептек АО, Российская Федерация**

(выпускающий контроль качества)

**№3267/98/03/08/13/17/19/19 от 28.01.2019**

(номер регистрационного удостоверения, дата государственной регистрации)

на проверку его качества согласно нормативного документа производителя -  
НД РБ 6312-2019

Срок действия нормативного документа производителя - бессрочно  
Регистрационное удостоверение переоформлено 12.09.2019г.

Заместитель Министра



В.Д. Шило

Дата выдачи: 28.01.2019

Информация, содержащаяся в нормативном документе производителя, является конфиденциальной.

№ 0004424

