



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ ОБЩЕСТВЕННЫЙ СОВЕТ

Славянская пл.4, стр. 1, Москва, 109012

телефон: (495) 2314253; (499) 5780230

www.roszdravnadzor-os.ru

24 октября 2025 года
Исх. № 121

Заместителю министра здравоохранения
Российской Федерации

ГЛАГОЛЕВУ С.В.

Заместителю руководителя
Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения

ПАРХОМЕНКО Д.В.

Уважаемый Сергей Владимирович!

Общественный совет при Федеральной службе по надзору в сфере здравоохранения свидетельствует Вам свое почтение и обращается в связи с обеспокоенностью возможным развитием ситуации на рынке с лекарственным препаратом «Натрия гидрокарбонат раствор для инфузий 40 мг/мл». В Общественный совет при Росздравнадзоре поступило обращение АО «ДАЛЬХИМФАРМ» от 23.10.2025 года № 170/1, в котором заявитель указывает на вероятное возникновение дефектуры препарата в связи с невозможностью его производства ввиду длительности процедуры внесения изменений в регистрационное досье (до 350 дней согласно ответу, полученному АО «ДАЛЬХИМФАРМ» в ответ на запрос в Минздрав России), обусловленной необходимостью смены производителя субстанции натрия гидрокарбонат.

Принимая во внимание широкое применение лекарственного препарата «Натрия гидрокарбонат раствор для инфузий 40 мг/мл» в медицинской практике и действуя в интересах пациентов, просим Вас принять меры для недопущения создания искусственной дефектуры.

Приложение: письмо АО «ДАЛЬХИМФАРМ» от 23.10.2025 года № 170/1 с приложениями. На 11 л. в 1 экз.

Председатель

С уважением,

В.А. Дмитриев

Исп. И.А. Дмитриева
+7(495)2314253, roszdravnadzor-os@arfp.ru



**Акционерное общество
«ДАЛЬХИМФАРМ»**

Ташкентская ул., д. 22, г. Хабаровск,
Хабаровский край, 680001
Тел./факс: (4212) 53-91-87/53-91-77
e-mail: info@dph.ru
ОКПО 00480052, ОГРН 1022701195417
ИНН/КПП 2702010564/272301001

23.10.2025 № 170/1
На № _____ от _____

Г
7
Председателю общественного совета
Руководителю комиссии по сохранению
традиционных российских духовно-
нравственных ценностей

Дмитриеву Виктору Александровичу

Уважаемый Виктор Александрович!

Настоящим письмом обращаемся к Вам за оказанием содействия в связи с возникшими трудностями при внесении изменений в регистрационные досье лекарственных препаратов.

1. Лекарственный препарат «Натрия гидрокарбонат раствор для инфузий 40 мг/мл» включён в перечень дефектурных в связи с ценообразованием согласно Постановлению Правительства РФ от 31 октября 2020 г № 1771 "Об утверждении особенностей государственного регулирования предельных отпускных цен производителей на лекарственные препараты, включенные в перечень жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов, и внесении изменений в отдельные акты Правительства Российской Федерации".

На сегодняшний день согласно данным ГРЛС зарегистрировано 4 производителя лекарственного препарата «Натрия гидрокарбонат раствор для инфузий 40 мг/мл»:

- АО «ДАЛЬХИМФАРМ»;
- ОАО НПК "ЭСКОМ"(производитель), ООО ХФК «МИР» (держатель РУ),
- ООО «МОСФАРМ»
- ОАО «Биосинтез».

В состав лекарственных препаратов всех указанных производителей входит субстанция натрия гидрокарбонат производителя АО «Востоквит».

По данным реестра лицензий Минпромторга на 02.10.2025 лицензия АО «Востоквит» на производство лекарственных средств для медицинского применения приостановлена. Последняя серия субстанции натрия гидрокарбонат произведена АО «Востоквит» в январе 2025 года.

Согласно сведений, внесённых в АИС Росздравнадзора, в 2023-2025 гг из произведенных 497 серий «Натрия гидрокарбонат раствор для инфузий 40 мг/мл», 6 серий произведены ООО «МОСФАРМ», 7 серий- ОАО НПК "ЭСКОМ", остальные 484 серии - АО «ДАЛЬХИМФАРМ».

На предприятии проведена работа по поиску альтернативного производителя субстанции натрия гидрокарбонат, наработки опытно-промышленных серий и наблюдению за стабильностью опытно –промышленных серий. Подготовлены документы для внесения изменений в регистрационное досье.

С целью недопущения развития дефектуры по лекарственному препарату «Натрия гидрокарбонат раствор для инфузий 40 мг/мл» 03.10.2025 АО «ДАЛЬХИМФАРМ» обратилось к Директору Департамента регулирования обращения лекарственных средств и медицинских изделий Астапенко Елене Михайловне и 08.10.2025 к и. о. генерального директора ФГБУ

«Научный центр экспертизы средств медицинского применения» Косенко Валентине Владимировне (письма прилагаются).

21.10.2025 получен ответ от Минздрава РФ, согласно которому регистрационные процедуры по лекарственному препарату «Натрия гидрокарбонат раствор для инфузий 40 мг/мл» будут проведены в сроки, установленные разделом IX Правил регистрации и экспертизы лекарственных средств для медицинского применения: **срок проведения экспертизы до 350 рабочих дней** (включая время на ответы на запросы).

В то же время в соответствии с п.3.3.6 Главы III (внесение изменений в регистрационное досье лекарственных препаратов, **зарегистрированных в одном (референтном) государстве**) приложения № 19 к Правилам регистрации и экспертизы лекарственных средств для медицинского применения № 78 от 03.11.2016 г., **Уполномоченный орган референтного государства вправе сократить срок** актуализации экспертного отчёта **в случае срочности (безотлагательности)** внесения изменений.

По нашему обращению в сокращении срока проведения экспертизы отказано.

Натрия гидрокарбонат является эффективным препаратом, который широко применяется в практической медицине: является средством для восстановления кислотно-основного состояния крови, применяется с целью купирования декомпенсированного метаболического ацидоза при различных заболеваниях и состояниях.

В настоящее время производство лекарственного препарата «Натрия гидрокарбонат раствор для инфузий 40 мг/мл» АО «ДАЛЬХИМФАРМ» до получения документов с внесёнными изменениями невозможно.

2. Наименование производителя ОАО «ДАЛЬХИМФАРМ» было приведено в соответствие с требованиями главы 4 Гражданского кодекса РФ в части наименования организационно-правовой формы (форма фактически не изменилась-акционерное), а именно: наименование «открытое акционерное общество» изменено на «акционерное общество», фирменное наименование «ДАЛЬХИМФАРМ» осталось без изменений.

В связи с этим предприятие вносит изменения в регистрационные досье на лекарственные препараты:

изменения в нормативный документ, листок-вкладыш (инструкцию по медицинскому применению), ОХЛП, макеты упаковки, которые приводят к пересмотру информации о лекарственном препарате и влияют на информацию, содержащуюся в ГРЛС.

На сегодняшний день получены отказы во внесении изменений, уполномоченный орган требует дополнительные изменения в документы модулей 2 и 3. **Информация модулей 2 и 3 не влияет на информацию, содержащуюся в ГРЛС, не влияет на качество лекарственных препаратов, не влекут за собой пересмотр оценки соотношения польза-риск и не изменяют процесс их производства.** Данная информация не предназначена для раскрытия внешним пользователям, кроме производителя и уполномоченных органов.

Учитывая, что номенклатура предприятия состоит из более чем 200 лекарственных препаратов, из них **100 включено в перечень ЖНВЛП**, данное избыточное требование на этапе внесения незначимых изменений в условиях дефицита трудовых ресурсов и длительного срока рассмотрения уполномоченным органом приведет к дефектуре на рынке.

В настоящее время АО «ДАЛЬХИМФАРМ» осуществляет процедуры перерегистрации и внесения изменений (в том числе в части наименования производителя) в национальные регистрационные удостоверения в Республике Узбекистан, Монголии, Туркменистане, Азербайджанской Республике, Республике Таджикистан. Однако, экспорт лекарственных

препаратов должен сопровождаться документами (**регистрационными удостоверениями оформленными предприятием АО «ДАЛЬХИМФАРМ»**).

Вместе с тем, указанные выше проблемы возникли и при внесении изменений в регистрационные досье на лекарственные препараты в иностранных государствах. Регуляторные органы в иностранных государствах выставляют требование об обязательной смене указанных изменений (наименование ОАО "ДАЛЬХИМФАРМ" было преобразовано в АО "ДАЛЬХИМФАРМ") в первую очередь в референтном государстве (Российская Федерация), а потом на национальном уровне. Так как в иностранных государствах сертификационные действия (в том числе сверка сопроводительных документов с информацией о регистрации лекарственных препаратов) проводятся непосредственно на таможне, экспорт лекарственных препаратов становится невозможен без внесения изменений в регистрационные досье. Информировуем Вас, что на сегодня, предприятие имеет заявки от дистрибьюторов-импортеров на сумму свыше 80 млн. руб., однако вследствие указанных проблем АО "ДАЛЬХИМФАРМ" вынуждено **приостановить производство экспортной продукции**.

Необходимо отметить, что все необходимые регистрационные действия происходят параллельно с процессом приведения регистрационных удостоверений лекарств в соответствие с требованиями Правил регистрации Евразийского экономического союза (ЕАЭС).

В связи с возникшими трудностями при внесении незначимых изменений в регистрационные досье лекарственных препаратов в Российской Федерации в части пересмотра модулей 2 и 3 регистрационного досье, процедура внесения изменений в регистрационные досье в других странах откладывается на неопределённый срок, что косвенно провоцирует остановку экспортных поставок.

Стоит отразить, что при поставленной задаче Правительством РФ роста несырьевого экспорта, АО «ДАЛЬХИМФАРМ» за период с 2022 года по настоящее время нарастило долю экспортных поставок в общем объеме производства лекарственных препаратов с 5 до 20%.

Просим Вас, учитывая всю сложность данного вопроса, оказать содействие по защите экономических интересов российского производителя АО «ДАЛЬХИМФАРМ» на внешнем и внутреннем рынках и поддержке экспорта фармацевтической продукции.

Генеральный директор
АО «ДАЛЬХИМФАРМ»



Ю. П. Швец



Акционерное общество
«ДАЛЬХИМФАРМ»

Ташкентская ул., д. 22, г. Хабаровск,
Хабаровский край, 680001
Тел./факс: (4212) 53-91-87/53-91-77
e-mail: info@dhph.ru
ОКПО 00480052, ОГРН 1022701195417
ИНН/КПП 2702010564/272301001

23.10.2025 № 171
На № _____ от _____

Г

7

Директору Департамента
регулирования обращения
лекарственных средств
и медицинских изделий
Астапенко Елене Михайловне

Уважаемая Елена Михайловна!

Выражаем свое почтение и благодарим за долговременное сотрудничество. Настоящим письмом обращаемся к Вам за оказанием содействия.

Стоит отразить, что при поставленной задаче Правительством РФ роста несырьевого экспорта, АО «ДАЛЬХИМФАРМ» за период с 2022 года по настоящее время нарастило долю экспортных поставок в общем объеме производства лекарственных препаратов с 5 до 20%.

В настоящее время АО «ДАЛЬХИМФАРМ» осуществляет процедуры перерегистрации и внесения изменений (в том числе в части наименования производителя) в национальные регистрационные удостоверения в Республике Узбекистан, Монголии, Туркменистане, Азербайджанской Республике, Республике Таджикистан. Однако, экспорт лекарственных препаратов должен сопровождаться документами (**регистрационными удостоверениями оформленными предприятием АО «ДАЛЬХИМФАРМ»**).

Предприятие уже информировало Вас о проблемах с процедурой внесения изменений в регистрационное досье лекарственного препарата в РФ в связи с изменением наименования организационно-правовой формы (наименование «открытое акционерное общество» изменено на «акционерное общество», фирменное наименование «ДАЛЬХИМФАРМ» осталось без изменений).

Вместе с тем, указанные проблемы возникли и при внесении изменений в регистрационные досье на лекарственные препараты в иностранных государствах. Регуляторные органы в иностранных государствах выставляют требование об обязательной смене указанных изменений (наименование ОАО "ДАЛЬХИМФАРМ" было преобразовано в АО "ДАЛЬХИМФАРМ") в первую очередь в референтном государстве (Российская Федерация), а потом на национальном уровне. Так как в иностранных государствах сертификационные действия (в том числе сверка сопроводительных документов с информацией о регистрации лекарственных препаратов) проводятся непосредственно на таможне, экспорт лекарственных препаратов становится невозможен без внесения изменений в регистрационные досье. Информлируем Вас, что на сегодня, предприятие имеет заявки от дистрибьюторов-импортеров на сумму свыше 80 млн. руб., однако вследствие указанных проблем АО "ДАЛЬХИМФАРМ" вынуждено **приостановить производство экспортной продукции**.

Необходимо отметить, что все необходимые регистрационные действия происходят параллельно с процессом приведения регистрационных удостоверений лекарств в соответствие с требованиями Правил регистрации Евразийского экономического союза (ЕАЭС).

Данная ситуация усугубляется тем, что номенклатура предприятия содержит в себе более 200 лекарственных препаратов. Трудоемкость и значительное время при проведении экспертизы по внесению изменений в модули 2 и 3 регистрационного досье являются критическими для предприятия (при количестве сотрудников занятых регистрацией и внесением изменений - 5 человек). При этом, предприятие не может увеличить численность данных специалистов ввиду значительного срока подготовки и в целом **существующей кадровой проблеме в РФ.**

В связи с возникшими трудностями при внесении незначимых изменений в регистрационные досье лекарственных препаратов в Российской Федерации в части пересмотра модулей 2 и 3 регистрационного досье, процедура внесения изменений в регистрационные досье в других странах откладывается на неопределённый срок, что косвенно провоцирует остановку экспортных поставок.

Просим Вас, учитывая всю сложность данного вопроса, принять соответствующие решения по ускорению процедуры указанных изменений для предприятия. Мы готовы одномоментно предоставить все 36 регистрационных досье (перечень лекарственных препаратов, зарегистрированных в других странах, прилагается) для ускорения процедуры внесения изменений.

Заранее спасибо,

Генеральный директор
АО «ДАЛЬХИМФАРМ»



Ю. П. Швец

ПЕРЕЧЕНЬ ПРОДУКЦИИ
выпускаемой АО «ДАЛЬХИМФАРМ»,
для реализации в Российской Федерации и в странах ЕАЭС, Республике
Узбекистан, Монголии, Туркменистане, Азербайджанской Республике и
Республике Таджикистан

№ п/п	Наименование лекарственного препарата	Регистрационный номер
1	2	3
1.	Аллохол таблетки, покрытые оболочкой	ЛП-№(005803)-(ПГ-RU) от 18.06.2024
2.	Анальгин раствор для внутривенного и внутримышечного введения 250 мг/мл и 500 мг/мл	ЛП-№(003848)-(ПГ-RU) от 29.11.2023
3.	Анальгин таблетки 500 мг	ЛП-№(006241)-(ПГ-RU) от 16.07.2024
4.	Аскорбиновая кислота раствор для внутривенного и внутримышечного введения 50 мг/мл и 100 мг/мл	ЛП-№(000439)-(ПГ-RU) до 19.11.2026
5.	Атропин раствор для инъекций 0,5 мг/мл и 1 мг/мл	ЛП-№(004978)-(ПГ-RU) от 22.03.2024
6.	Ацетилсалициловая кислота таблетки 500 мг	ЛП-№(007947)-(ПГ-RU) от 04.12.2024
7.	Глюкоза раствор для внутривенного введения 50 мг/мл, 100 мг/мл, 250 мг/мл и 400 мг/мл	ЛП-№(011570)-(ПГ-RU) от 05.09.2025
8.	Дексаметазон раствор для инъекций 4 мг/мл	ЛП-№(004949)-(ПГ-RU) от 21.03.2024
9.	Дибазол раствор для внутривенного и внутримышечного введения 10 мг/мл	ЛП-№(005640)-(ПГ-RU) от 31.05.2024
10.	Диклофенак суппозитории ректальные 50 мг и 100 мг	ЛП-№(005050)-(ПГ-RU) от 01.04.2024
11.	Димедрол таблетки 50 мг	ЛП-№(008096)-(ПГ-RU) от 12.12.2024
12.	Дротаверин раствор для инъекций 20 мг/мл	ЛП-№(006636)-(ПГ-RU) от 21.08.2024
13.	Калия хлорид концентрат для приготовления раствора для инфузий 30 мг/мл, 40 мг/мл, 75 мг/мл и 150 мг/мл	ЛП-№(006668)-(ПГ-RU) от 26.08.2024
14.	Кальция хлорид раствор для внутривенного введения 100 мг/мл	ЛП-№(004683)-(ПГ-RU) от 20.02.2024
15.	Красавки экстракт суппозитории ректальные 15 мг	ЛП-№(009076)-(ПГ-RU) от 27.02.2025
16.	Лидокаин раствор для инъекций 10 мг/мл, 20 мг/мл и 100 мг/мл	ЛП-№(010093)-(ПГ-RU) от 12.05.2025
17.	Магния сульфат раствор для внутривенного введения 200 мг/мл, 250 мг/мл	ЛП-№(000440)-(ПГ-RU) до 19.11.2026
18.	Мезатон® раствор для инъекций 10 мг/мл	ЛП-№(007926)-(ПГ-RU) от 03.12.2024

№ п/п	Наименование лекарственного препарата	Регистрационный номер
1	2	3
19.	Метилурацил суппозитории ректальные 500 мг	ЛП-№(010539)-(РГ-RU) от 11.06.2025
20.	Метронидазол раствор для инфузий 5 мг/мл	ЛП-№(011244)-(РГ-RU) от 07.08.2025
21.	Натрия гидрокарбонат раствор для инфузий 40 мг/мл	ЛП-№(003819)-(РГ-RU) от 27.11.2023
22.	Нео-Анузол суппозитории ректальные	ЛП-№(009337)-(РГ-RU) от 20.03.2025
23.	Никотиновая кислота раствор для инъекций 10 мг/мл	ЛП-№(000585)-(РГ-RU) до 17.02.2027
24.	Папаверина гидрохлорид раствор для инъекций 20 мг/мл	ЛП-№(005265)-(РГ-RU) от 22.04.2024
25.	Папаверина гидрохлорид суппозитории ректальные 20 мг	ЛП-№(005609)-(РГ-RU) от 29.05.2024
26.	Парацетамол таблетки 200 мг и 500 мг	ЛП-№(006765)-(РГ-RU) от 04.09.2024
27.	Пирацетам раствор для внутривенного введения 200 мг/мл	ЛП-№(005328)-(РГ-RU) от 26.04.2024
28.	Пиридоксин раствор для инъекций 10 мг/мл и 50 мг/мл	ЛП-№(011309)-(РГ-RU) от 14.08.2025
29.	Платифиллина гидротартрат раствор для подкожного введения 2 мг/мл	ЛП-№(005578)-(РГ-RU) от 27.05.2024
30.	Рибоксин раствор для внутривенного введения 20 мг/мл	ЛП-№(003855)-(РГ-RU) от 30.11.2023
31.	Тиамин раствор для внутримышечного введения 25 мг/мл и 50 мг/мл	ЛП-№(011259)-(РГ-RU) от 08.08.2025
32.	Фуросемид раствор для внутривенного и внутримышечного введения 10 мг/мл	ЛП-№(006724)-(РГ-RU) от 30.08.2024
33.	Цианокобаламин раствор для инъекций 0,2 мг/мл, 0,5 мг/мл	ЛП-№(004098)-(РГ-RU) от 21.12.2023
34.	Цитрамон П таблетки	ЛП-№(010969)-(РГ-RU) от 17.07.2025
35.	Элеутерококка экстракт жидкий экстракт для приема внутрь жидкий	ЛП-№(006503)-(РГ-RU) от 08.08.2024
36.	Эуфиллин раствор для внутривенного введения 24 мг/мл	ЛП-№(006548)-(РГ-RU) от 13.08.2024





Акционерное общество
«ДАЛЬХИМФАРМ»

Ташкентская ул., д. 22, г. Хабаровск,
Хабаровский край, 680001
Тел./факс: (4212) 53-91-87/53-91-77
e-mail: info@dhph.ru
ОКПО 00480052, ОГРН 1022701195417
ИНН/КПП 2702010564/272301001

23.10.2025 № 172
На № _____ от _____

И.о. генерального директора
ФГБУ «Научный центр экспертизы
средств медицинского применения»
Минздрава России
Косенко В.В.

Уважаемая Валентина Владимировна!

Выражаем свое почтение и благодарим за долговременное сотрудничество. Настоящим письмом обращаемся к Вам за оказанием содействия.

Стоит отразить, что при поставленной задаче Правительством РФ роста несырьевого экспорта, АО «ДАЛЬХИМФАРМ» за период с 2022 года по настоящее время нарастило долю экспортных поставок в общем объеме производства лекарственных препаратов с 5 до 20%.

В настоящее время АО «ДАЛЬХИМФАРМ» осуществляет процедуры перерегистрации и внесения изменений (в том числе в части наименования производителя) в национальные регистрационные удостоверения в Республике Узбекистан, Монголии, Туркменистане, Азербайджанской Республике, Республике Таджикистан. Однако, экспорт лекарственных препаратов должен сопровождаться документами (**регистрационными удостоверениями оформленными предприятием АО «ДАЛЬХИМФАРМ»**).

Предприятие уже информировало Вас о проблемах с процедурой внесения изменений в регистрационное досье лекарственного препарата в РФ в связи с изменением наименования организационно-правовой формы (наименование «открытое акционерное общество» изменено на «акционерное общество», фирменное наименование «ДАЛЬХИМФАРМ» осталось без изменений).

Вместе с тем, указанные проблемы возникли и при внесении изменений в регистрационные досье на лекарственные препараты в иностранных государствах. Регуляторные органы в иностранных государствах выставляют требование об обязательной смене указанных изменений (наименование ОАО "ДАЛЬХИМФАРМ" было преобразовано в АО "ДАЛЬХИМФАРМ") в первую очередь в референтном государстве (Российская Федерация), а потом на национальном уровне. Так как в иностранных государствах сертификационные действия (в том числе сверка сопроводительных документов с информацией о регистрации лекарственных препаратов) проводятся непосредственно на таможне, экспорт лекарственных препаратов становится невозможен без внесения изменений в регистрационные досье. Информлируем Вас, что на сегодня, предприятие имеет заявки от дистрибьюторов-импортеров на сумму свыше 80 млн. руб., однако вследствие указанных проблем АО "ДАЛЬХИМФАРМ" вынуждено **приостановить производство экспортной продукции.**

Необходимо отметить, что все необходимые регистрационные действия происходят параллельно с процессом приведения регистрационных удостоверений лекарств в соответствие с требованиями Правил регистрации Евразийского экономического союза (ЕАЭС).

Данная ситуация усугубляется тем, что номенклатура предприятия содержит в себе более 200 лекарственных препаратов. Трудоёмкость и значительное время при проведении экспертизы по внесению изменений в модули 2 и 3 регистрационного досье являются критическими для предприятия (при количестве сотрудников занятых регистрацией и внесением изменений - 5 человек). При этом, предприятие не может увеличить численность данных специалистов ввиду значительного срока подготовки и в целом **существующей кадровой проблеме в РФ.**

В связи с возникшими трудностями при внесении незначимых изменений в регистрационные досье лекарственных препаратов в Российской Федерации в части пересмотра модулей 2 и 3 регистрационного досье, процедура внесения изменений в регистрационные досье в других странах откладывается на неопределённый срок, что косвенно провоцирует остановку экспортных поставок.

Просим Вас, учитывая всю сложность данного вопроса, принять соответствующие решения по ускорению процедуры указанных изменений для предприятия. Мы готовы одномоментно предоставить все 36 регистрационных досье (перечень лекарственных препаратов, зарегистрированных в других странах, прилагается) для ускорения процедуры внесения изменений.

Заранее спасибо,

Генеральный директор
АО «ДАЛЬХИМФАРМ»




Ю. П. Швец

ПЕРЕЧЕНЬ ПРОДУКЦИИ
выпускаемой АО «ДАЛЬХИМФАРМ»,
для реализации в Российской Федерации и в странах ЕАЭС, Республике
Узбекистан, Монголии, Туркменистане, Азербайджанской Республике и
Республике Таджикистан

№ п/п	Наименование лекарственного препарата	Регистрационный номер
1	2	3
1.	Аллохол таблетки, покрытые оболочкой	ЛП-№(005803)-(РГ-RU) от 18.06.2024
2.	Анальгин раствор для внутривенного и внутримышечного введения 250 мг/мл и 500 мг/мл	ЛП-№(003848)-(РГ-RU) от 29.11.2023
3.	Анальгин таблетки 500 мг	ЛП-№(006241)-(РГ-RU) от 16.07.2024
4.	Аскорбиновая кислота раствор для внутривенного и внутримышечного введения 50 мг/мл и 100 мг/мл	ЛП-№(000439)-(РГ-RU) до 19.11.2026
5.	Атропин раствор для инъекций 0,5 мг/мл и 1 мг/мл	ЛП-№(004978)-(РГ-RU) от 22.03.2024
6.	Ацетилсалициловая кислота таблетки 500 мг	ЛП-№(007947)-(РГ-RU) от 04.12.2024
7.	Глюкоза раствор для внутривенного введения 50 мг/мл, 100 мг/мл, 250 мг/мл и 400 мг/мл	ЛП-№(011570)-(РГ-RU) от 05.09.2025
8.	Дексаметазон раствор для инъекций 4 мг/мл	ЛП-№(004949)-(РГ-RU) от 21.03.2024
9.	Дибазол раствор для внутривенного и внутримышечного введения 10 мг/мл	ЛП-№(005640)-(РГ-RU) от 31.05.2024
10.	Диклофенак суппозитории ректальные 50 мг и 100 мг	ЛП-№(005050)-(РГ-RU) от 01.04.2024
11.	Димедрол таблетки 50 мг	ЛП-№(008096)-(РГ-RU) от 12.12.2024
12.	Дротаверин раствор для инъекций 20 мг/мл	ЛП-№(006636)-(РГ-RU) от 21.08.2024
13.	Калия хлорид концентрат для приготовления раствора для инфузий 30 мг/мл, 40 мг/мл, 75 мг/мл и 150 мг/мл	ЛП-№(006668)-(РГ-RU) от 26.08.2024
14.	Кальция хлорид раствор для внутривенного введения 100 мг/мл	ЛП-№(004683)-(РГ-RU) от 20.02.2024
15.	Красавки экстракт суппозитории ректальные 15 мг	ЛП-№(009076)-(РГ-RU) от 27.02.2025
16.	Лидокаин раствор для инъекций 10 мг/мл, 20 мг/мл и 100 мг/мл	ЛП-№(010093)-(РГ-RU) от 12.05.2025
17.	Магния сульфат раствор для внутривенного введения 200 мг/мл, 250 мг/мл	ЛП-№(000440)-(РГ-RU) до 19.11.2026
18.	Мезатон® раствор для инъекций 10 мг/мл	ЛП-№(007926)-(РГ-RU) от 03.12.2024

№ п/п	Наименование лекарственного препарата	Регистрационный номер
1	2	3
19.	Метилурацил суппозитории ректальные 500 мг	ЛП-№(010539)-(РГ-РУ) от 11.06.2025
20.	Метронидазол раствор для инфузий 5 мг/мл	ЛП-№(011244)-(РГ-РУ) от 07.08.2025
21.	Натрия гидрокарбонат раствор для инфузий 40 мг/мл	ЛП-№(003819)-(РГ-РУ) от 27.11.2023
22.	Нео-Анузол суппозитории ректальные	ЛП-№(009337)-(РГ-РУ) от 20.03.2025
23.	Никотиновая кислота раствор для инъекций 10 мг/мл	ЛП-№(000585)-(РГ-РУ) до 17.02.2027
24.	Папаверина гидрохлорид раствор для инъекций 20 мг/мл	ЛП-№(005265)-(РГ-РУ) от 22.04.2024
25.	Папаверина гидрохлорид суппозитории ректальные 20 мг	ЛП-№(005609)-(РГ-РУ) от 29.05.2024
26.	Парацетамол таблетки 200 мг и 500 мг	ЛП-№(006765)-(РГ-РУ) от 04.09.2024
27.	Пирацетам раствор для внутривенного введения 200 мг/мл	ЛП-№(005328)-(РГ-РУ) от 26.04.2024
28.	Пиридоксин раствор для инъекций 10 мг/мл и 50 мг/мл	ЛП-№(011309)-(РГ-РУ) от 14.08.2025
29.	Платифиллина гидротартрат раствор для подкожного введения 2 мг/мл	ЛП-№(005578)-(РГ-РУ) от 27.05.2024
30.	Рибоксин раствор для внутривенного введения 20 мг/мл	ЛП-№(003855)-(РГ-РУ) от 30.11.2023
31.	Тиамин раствор для внутримышечного введения 25 мг/мл и 50 мг/мл	ЛП-№(011259)-(РГ-РУ) от 08.08.2025
32.	Фуросемид раствор для внутривенного и внутримышечного введения 10 мг/мл	ЛП-№(006724)-(РГ-РУ) от 30.08.2024
33.	Цианкобаламин раствор для инъекций 0,2 мг/мл, 0,5 мг/мл	ЛП-№(004098)-(РГ-РУ) от 21.12.2023
34.	Цитрамон П таблетки	ЛП-№(010969)-(РГ-РУ) от 17.07.2025
35.	Элеутерококка экстракт жидкий экстракт для приема внутрь жидкий	ЛП-№(006503)-(РГ-РУ) от 08.08.2024
36.	Эуфиллин раствор для внутривенного введения 24 мг/мл	ЛП-№(006548)-(РГ-РУ) от 13.08.2024

