

**Закрытое акционерное общество
«Обнинская химико-фармацевтическая компания»
(ЗАО «ОХФК»)**

Лицензия на деятельность по производству лекарственных средств
Л012-00102-77/00010458

Место нахождения: 249036, Калужская обл., г. Обнинск, ул. Королева, д.4, помещение 3.06
Места осуществления лицензируемой деятельности: Калужская обл., г.Обнинск, шоссе Киевское, зд.107;
Калужская обл., г.Обнинск, шоссе Киевское, зд.3а, стр.3;

Сертификат соответствия требованиям Правил Надлежащей производственной практики Евразийского экономического союза
№№ GMP/EAEU/RU/02003-2025, GMP/EAEU/RU/02165-2025, GMP/EAEU/RU/02167-2025

Разрешение

на выпуск в обращение (на продажу)

№ 44 / 26 - ГЛС

от 28 января 2026 г.

Торговое наименование, лекарственная форма, дозировка, форма выпуска:
**Транексам® таблетки, покрытые пленочной оболочкой, 250 мг (контурная ячейковая упаковка)
10 x 1 (пачка картонная)**

Международное непатентованное наименование: **Транексамовая кислота**

Производитель: **ЗАО «ОХФК», Россия**

Все стадии производства, включая выпускающий контроль качества

РУ № **ЛП-№(002730)-(РГ-RU)** Дата регистрации: **10.07.2023 г.**
Дата внесения изменений в РУ: -

Владелец РУ **АО "Нижфарм", Россия,
603950, г. Нижний Новгород, ул. Салганская, д. 7**

№ НД: **ЛП-№(002730)-(РГ-RU)-100723**

Серия №: **81225** Годен до: **12.2028 г.**

Объем серии: **62 400 уп.** Дата производства: **26.12.2025 г.**

Паспорт № **8/Транексам 250 мг № 10** Дата выпуска: **28.01.2026 г.**

Разрешение на выпуск в обращение (на продажу) действительно до: **31.12.2028 г.**

Наличие документов проверил:

Инженер по документации  **Павлова Е.Д.** "28" января 2026 г.

Производство продукции осуществлено в соответствии с требованиями
Правил надлежащей производственной практики ЕАЭС и регистрационного досье ДА / НЕТ

Выявлены значительные отклонения по процессу ДА / НЕТ

Отчет о выполнении расследования отклонения имеется ДА / НЕТ

Подтверждаю:

Операционный директор  **Закиров М.Р.** "28" января 2026 г.

ПРОДУКЦИЯ РАЗРЕШЕНА НА ВЫПУСК В ОБРАЩЕНИЕ

Лекарственный препарат соответствует требованиям
Правил надлежащей производственной практики ЕАЭС и регистрационного досье

Уполномоченное лицо  **Панферов Д.В.** "28" января 2026 г.

Внутренний идентификатор в АИС Росздравнадзора

5325653

Опубликовано

28.01.2026

Данные внес

ДП /

УЛ

Панферов Д.В.