

**ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО ВЕТЕРИНАРНОМУ И
ФИТОСАНИТАРНОМУ НАДЗОРУ
(Россельхознадзор)**

**ДОКУМЕНТ,
который подтверждает, что лекарственный препарат для ветеринарного
применения допущен к обращению в Российской Федерации, и подлежит
представлению по требованию уполномоченного органа страны, в которую
ввозится лекарственный препарат,
№ 0128-ОП**

Федеральная служба по ветеринарному и фитосанитарному надзору подтверждает, что лекарственный препарат для ветеринарного применения Митрек®, суспензия для внутриматочного введения, выпускаемая расфасованной по 19 г в полимерные шприцы с катерами для внутриматочного введения и перчатками для ректальной фиксации шейки матки (номер регистрационного удостоверения 44-3-1.20-5235№ПВР-3-1.20/03534, владелец регистрационного удостоверения – общество с ограниченной ответственностью «НИТА-ФАРМ» (ООО «НИТА-ФАРМ»), ИНН: 6452109727), производство которого осуществляется на производственной площадке ООО «НИТА-ФАРМ»: 410010, Саратовская обл., г. Саратов, ул. им. Осипова В.И., д. 1 производителем лекарственных средств для ветеринарного применения обществом с ограниченной ответственностью «НИТА-ФАРМ»: 410010, Саратовская обл., г. Саратов, ул. им. Осипова В.И., д. 1, лицензия на осуществление производства лекарственных средств для ветеринарного применения от 12.02.2019 № 00-19-1-00-3680, допущен к обращению в Российской Федерации.

Лекарственный препарат для ветеринарного применения Митрек® зарегистрирован 18.02.2020. Дата подтверждения государственной регистрации – 19.02.2025 г. Срок действия регистрационного удостоверения – бессрочно.

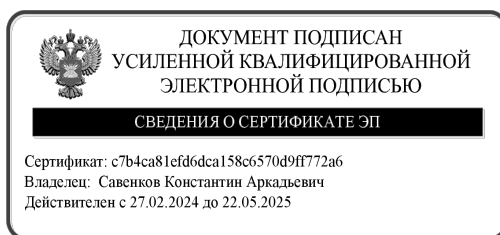
Лекарственный препарат для ветеринарного применения Митрек® в 1 шприце (19 г) содержит в качестве действующего вещества цефапирин (в форме бензатиновой соли) – 500 мг, в качестве вспомогательных веществ: бутилгидрокситолуол – 190 мг, бензиловый спирт – 190 мг, безводный

коллоидный диоксид кремния – 570 мг, среднецепочечные триглицериды насыщенных жирных кислот – до 19 г.

Настоящий документ выдан по заявлению ООО «НИТА-ФАРМ» (ИНН: 6452109727).

Настоящий документ подлежит представлению по требованию уполномоченного органа Иорданского Хашимитского Королевства.

Заместитель Руководителя



К.А. Савенков

19.02.2025