



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

**Регистрационное удостоверение
лекарственного препарата для медицинского применения**

ЛСР-005752/09

(номер регистрационного удостоверения лекарственного препарата)

Наименование держателя (владельца) регистрационного удостоверения лекарственного препарата	Совместное общество с ограниченной ответственностью "Лекфарм" (СООО "Лекфарм"), Республика Беларусь
Адрес местонахождения держателя (владельца) регистрационного удостоверения лекарственного препарата	223141, Минская область, г. Логойск, ул. Минская, д. 2а-301
Дата государственной регистрации лекарственного препарата	16.07.2009
Срок действия регистрационного удостоверения лекарственного препарата	бессрочно
Дата внесения изменений в регистрационное удостоверение лекарственного препарата (дата замены регистрационного удостоверения лекарственного препарата)	06.05.2022
Информация о зарегистрированном лекарственном препарате:	
Торговое наименование	Арпефлю
Международное непатентованное, или группировочное, или химическое наименование	Умифеновир
Лекарственная форма	таблетки, покрытые пленочной оболочкой
Дозировка	50 мг, 100 мг
Качественный состав и количественный состав действующих веществ и качественный состав вспомогательных веществ	
умифеновира гидрохлорида моногидрат в пересчете на умифеновира гидрохлорид 50.0/100.0 мг, вспомогательные вещества (повидон (К 17), целлюлоза микрокристаллическая, крахмал прежелатинизированный (крахмал - 1500), магния стеарат, кремния диоксид коллоидный безводный, лактозы моногидрат, оболочка Опадрай II белый [табл., макрогол 4000/ПЭГ, титана диоксид, спирт поливиниловый частично гидролизированный])	
Форма выпуска (лекарственная форма, дозировка, первичная упаковка, количество лекарственной формы в первичной упаковке, количество первичной упаковки в потребительской упаковке, комплектность)	таблетки, покрытые пленочной оболочкой, 50 мг, 100 мг (контурная ячейковая упаковка) 10 x 1/2/3/4 (пачка картонная); таблетки, покрытые пленочной оболочкой, 50 мг (контурная ячейковая упаковка) 20 x 1 (пачка картонная)
Реквизиты нормативной документации	ЛСР-005752/09-160709

041674

Производственные площадки, участвующие в процессе производства лекарственного препарата, с указанием стадий производства, названий и фактических адресов местонахождения

Производитель (Все стадии производства)

Совместное общество с ограниченной ответственностью "Лекфарм" (ООО "Лекфарм"), Республика Беларусь

223141, Минская область, г. Логойск, ул. Минская, д. 2а, 2а/4

Заместитель Министра

(подпись)

М.П.

С.В. Глаголев

