



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

**Регистрационное удостоверение  
лекарственного препарата для медицинского применения**  
**ПН-№(004804)-(PI-RU)**

(номер регистрационного удостоверения лекарственного препарата)

В соответствии с Правилами регистрации и экспертизы лекарственных средств для медицинского применения, настоящее регистрационное удостоверение выдано:

1	Наименование держателя регистрационного удостоверения:	Общество с ограниченной ответственностью "Эндокринные технологии" (ООО "Эндокринные технологии"), Российская Федерация
2	Адрес держателя регистрационного удостоверения:	119034, г. Москва, вн. тер. г. муниципальный округ Хамовники, пер. Турчанинов, д. 6 стр. 2, помещ. 1/2
3	Дата регистрации:	07.03.2024
4	Дата истечения срока действия регистрационного удостоверения:	07.03.2029
5	Дата подтверждения регистрации (перерегистрации):	-
6	Дата внесения изменений (переоформления) в регистрационное удостоверение:	24.07.2024
7	Дата регистрации в референтном государстве:	07.03.2024

и подтверждает, что лекарственный препарат зарегистрирован и разрешен к медицинскому применению на территории:

Российской Федерации

(государство – член Евразийского экономического союза)

Информация о зарегистрированном лекарственном препарате

8	Торговое наименование лекарственного препарата:	<b>РИСТИМИН®</b>
9	Международное непатентованное наименование (МНН), или общепринятое (группировочное) наименование, или химическое наименование активной фармацевтической субстанции (при отсутствии МНН):	Ривастигмин
10	Лекарственная форма:	пластырь трансдермальный
11	Дозировка(-и):	4.6 мг/24 ч, 9.5 мг/24 ч, 13.3 мг/24 ч
12	Форма(-ы) выпуска:	пластырь трансдермальный, 4.6 мг/24 ч, 9.5 мг/24 ч, 13.3 мг/24 ч (саше) 1 x 30 (пачка картонная)
13	Состав лекарственного препарата:	ривастигмин: 9.00/18.00/27.00 мг, вспомогательные вещества (полиакрилатный адгезив, α-токоферол, подложка: полиэтилентерефталат (ПЭТФ) пигментированный алюминизированный, защитная пленка: полиэтилентерефталатная силиконизированная)
14	Срок годности:	2 года

Информация о производителе лекарственного препарата (названия и адреса производственных площадок, участвующих в процессе производства лекарственного препарата)

№	Стадия производства (все участники производственного процесса)	Название организации	Адрес производственной площадки
1	Производство готовой лекарственной формы	Федеральное государственное унитарное предприятие "МОСКОВСКИЙ ЭНДОКРИННЫЙ ЗАВОД" (ФГУП "МОСКОВСКИЙ ЭНДОКРИННЫЙ ЗАВОД"), Российская Федерация	г. Москва, ул. Новохохловская, д. 25, стр. 2
2	Первичная упаковка	Федеральное государственное унитарное предприятие "МОСКОВСКИЙ ЭНДОКРИННЫЙ ЗАВОД" (ФГУП "МОСКОВСКИЙ ЭНДОКРИННЫЙ ЗАВОД"), Российская Федерация	г. Москва, ул. Новохохловская, д. 25, стр. 2
3	Вторичная упаковка	Федеральное государственное унитарное предприятие "МОСКОВСКИЙ ЭНДОКРИННЫЙ ЗАВОД" (ФГУП "МОСКОВСКИЙ ЭНДОКРИННЫЙ ЗАВОД"), Российская Федерация	г. Москва, ул. Новохохловская, д. 25, стр. 2
4	Выпускающий контроль качества	Федеральное государственное унитарное предприятие "МОСКОВСКИЙ ЭНДОКРИННЫЙ ЗАВОД" (ФГУП "МОСКОВСКИЙ ЭНДОКРИННЫЙ ЗАВОД"), Российская Федерация	г. Москва, ул. Новохохловская, д. 25, стр. 1

Заместитель Министра

(подпись)

С.В. Глаголев

М.П.