



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

**Регистрационное удостоверение
лекарственного препарата для медицинского применения**
ЛП-№(008645)-(РГ-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:	Открытое акционерное общество "Фармстандарт-Уфимский витаминный завод" (ОАО "Фармстандарт-УфаВИТА"), Российская Федерация
2	Адрес держателя регистрационного удостоверения:	450077, Республика Башкортостан, г. Уфа, ул. Худайбердина, д.28
3	Дата регистрации:	31.01.2025
4	Дата истечения срока действия регистрационного удостоверения:	-
5	Дата подтверждения регистрации (перерегистрации):	-
6	Дата внесения изменений (переоформления) в регистрационное удостоверение:	-
7	Дата регистрации в референтном государстве:	31.01.2025

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:	Фосфоглив®
9	Международное непатентованное наименование (МНН), или общепринятое (группировочное) наименование, или химическое наименование активной фармацевтической субстанции (при отсутствии МНН):	Глицерризиновая кислота+Фосфолипиды
10	Лекарственная форма:	лиофилизат для приготовления раствора для внутривенного введения
11	Дозировка(-и):	-
12	Форма(-ы) выпуска:	[лиофилизат для приготовления раствора для внутривенного введения (флакон) 2.5 г x 5 + растворитель – вода для инъекций (ампула/флакон) 10 мл x 5] x 1 (пачка картонная); лиофилизат для приготовления раствора для внутривенного введения (флакон) 2.5 г x 5/10 (пачка картонная)
13	Состав лекарственного препарата:	фосфолипиды (в пересчете на 100 % вещество) 0.50 г, натрия глицерризинат (тринатриевая соль) 0.978

		глицерризиновой кислоты) 0.20 г, вспомогательное вещество (мальтоза)
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	Открытое акционерное общество "Фармстандарт- Уфимский витаминный завод" (ОАО "Фармстандарт- УфаВИТА"), Российская Федерация	Республика Башкортостан, г. Уфа, ул. Худайбердина, д.28
2	Первичная упаковка	Открытое акционерное общество "Фармстандарт- Уфимский витаминный завод" (ОАО "Фармстандарт- УфаВИТА"), Российская Федерация	Республика Башкортостан, г. Уфа, ул. Худайбердина, д.28
3	Вторичная упаковка	Открытое акционерное общество "Фармстандарт- Уфимский витаминный завод" (ОАО "Фармстандарт- УфаВИТА"), Российская Федерация	Республика Башкортостан, г. Уфа, ул. Худайбердина, д.28
4	Выпускающий контроль качества	Открытое акционерное общество "Фармстандарт- Уфимский витаминный завод" (ОАО "Фармстандарт- УфаВИТА"), Российская Федерация	Республика Башкортостан, г. Уфа, ул. Худайбердина, д.28

Заместитель Министра

(подпись)

М.П.

С.В. Глаголев

