



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

**Регистрационное удостоверение
лекарственного препарата для медицинского применения**

ЛП-№(012553)-(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:	Общество с ограниченной ответственностью "АМЕДАРТ" (ООО "АМЕДАРТ"), Российская Федерация
2	Адрес держателя регистрационного удостоверения:	109316, г. Москва, Волгоградский проспект, д. 42, к. 24, этаж 2, ком. 11.1
3	Дата регистрации:	24.11.2025
4	Дата истечения срока действия регистрационного удостоверения:	24.11.2030
5	Дата подтверждения регистрации (перерегистрации):	-
6	Дата внесения изменений (переоформления) в регистрационное удостоверение:	-
7	Дата регистрации в референтном государстве:	24.11.2025

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:	Акситиниб-АМЕДАРТ
9	Международное непатентованное наименование (МНН), или общепринятое (группировочное) наименование, или химическое наименование активной фармацевтической субстанции (при отсутствии МНН):	Акситиниб
10	Лекарственная форма:	таблетки, покрытые пленочной оболочкой
11	Дозировка(-и):	1 мг, 3 мг, 5 мг, 7 мг
12	Форма(-ы) выпуска:	таблетки, покрытые пленочной оболочкой, 1 мг, 3 мг, 5 мг, 7 мг (банка) 28/56 x 1 (пачка картонная)

058346

13	Состав лекарственного препарата:	акситиниб 1.00/3.00/5.00/7.00 мг, вспомогательные вещества (целлюлоза микрокристаллическая, лактоза моногидрат, кроскармеллоза натрия, магния стеарат, пленочная оболочка: Опадрай® АМВ II белый 88А180040 [поливиниловый спирт (Е1203), тальк (Е553b), титана диоксид (Е171), глицерина монокаприлокапрат (тип 1), натрия лаурилсульфат])
14	Срок годности:	3 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	Общество с ограниченной ответственностью "АМЕДАРТ" (ООО "АМЕДАРТ"), Российская Федерация	109316, г. Москва, Волгоградский проспект, д. 42, к. 24
2	Первичная упаковка	Общество с ограниченной ответственностью "АМЕДАРТ" (ООО "АМЕДАРТ"), Российская Федерация	109316, г. Москва, Волгоградский проспект, д. 42, к. 24
3	Вторичная упаковка	Общество с ограниченной ответственностью "АМЕДАРТ" (ООО "АМЕДАРТ"), Российская Федерация	109316, г. Москва, Волгоградский проспект, д. 42, к. 24
4	Выпускающий контроль качества	Общество с ограниченной ответственностью "АМЕДАРТ" (ООО "АМЕДАРТ"), Российская Федерация	109316, г. Москва, Волгоградский проспект, д. 42, к. 24

Заместитель Министра

С.В. Глаголев

(подпись)

М.П.

