

МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИРегистрационное удостоверение  
лекарственного препарата для медицинского применения  
ЛП-№(003527)-(PT-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-Лексредства" (ОАО "Фармстандарт-Лексредства"),<br>Российская Федерация |
| 2 | Адрес держателя регистрационного удостоверения:                           | 305022, Курская обл., г. Курск,<br>ул. 2-я Агрегатная, д. 1а/18                                                    |
| 3 | Дата регистрации:                                                         | 27.10.2023                                                                                                         |
| 4 | Дата истечения срока действия регистрационного удостоверения:             | -                                                                                                                  |
| 5 | Дата подтверждения регистрации (перерегистрации):                         | -                                                                                                                  |
| 6 | Дата внесения изменений (переоформления) в регистрационное удостоверение: | 10.09.2024                                                                                                         |
| 7 | Дата регистрации в референтном государстве:                               | 27.10.2023                                                                                                         |

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:                                                                                                                                          | Форметин®                                                                                                                                                                |
| 9  | Международное непатентованное наименование (МНН), или общепринятое (группировочное) наименование, или химическое наименование активной фармацевтической субстанции (при отсутствии МНН): | Метформин                                                                                                                                                                |
| 10 | Лекарственная форма:                                                                                                                                                                     | таблетки                                                                                                                                                                 |
| 11 | Дозировка(-и):                                                                                                                                                                           | 500 мг, 850 мг, 1000 мг                                                                                                                                                  |
| 12 | Форма(-ы) выпуска:                                                                                                                                                                       | таблетки, 500 мг, 850 мг, 1000 мг (контурная ячейковая упаковка) 10/12 x 3/5/6/10 (пачка картонная)                                                                      |
| 13 | Состав лекарственного препарата:                                                                                                                                                         | метформина гидрохлорид 500/850/1000 мг, вспомогательные вещества (повидон (поливинилпирролидон среднемолекулярный, повидон К-30), кроскармеллоза натрия, магния стеарат) |
| 14 | Срок годности:                                                                                                                                                                           | 3 года 056835                                                                                                                                                            |

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-Лексредства" (ОАО "Фармстандарт-Лексредства"), Российская Федерация | Курская обл., г. Курск, ул. 2-я Агрегатная, д. 1а/18 |
| 2 | Первичная упаковка                                             | Открытое акционерное общество "Фармстандарт-Лексредства" (ОАО "Фармстандарт-Лексредства"), Российская Федерация | Курская обл., г. Курск, ул. 2-я Агрегатная, д. 1а/18 |
| 3 | Вторичная упаковка                                             | Открытое акционерное общество "Фармстандарт-Лексредства" (ОАО "Фармстандарт-Лексредства"), Российская Федерация | Курская обл., г. Курск, ул. 2-я Агрегатная, д. 1а/18 |
| 4 | Выпускающий контроль качества                                  | Открытое акционерное общество "Фармстандарт-Лексредства" (ОАО "Фармстандарт-Лексредства"), Российская Федерация | Курская обл., г. Курск, ул. 2-я Агрегатная, д. 1а/18 |

Первый заместитель  
Министра



В.С. Фисенко

(подпись)

М.П.