

МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ**Регистрационное удостоверение**
лекарственного препарата для медицинского применения
ЛП-№(007855)-(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:	Общество с ограниченной ответственностью "Велфарм" (ООО "Велфарм"), Российская Федерация
2	Адрес держателя регистрационного удостоверения:	115184, г. Москва, пер. Озерковский, д. 12, этаж 1, помещ. I, ком. 9
3	Дата регистрации:	28.11.2024
4	Дата истечения срока действия регистрационного удостоверения:	28.11.2029
5	Дата подтверждения регистрации (перерегистрации):	-
6	Дата внесения изменений (переоформления) в регистрационное удостоверение:	28.11.2024
7	Дата регистрации в референтном государстве:	28.11.2024

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:	АДЕМЕТИОНИН ВЕЛФАРМ
9	Международное непатентованное наименование (МНН), или общепринятое (группировочное) наименование, или химическое наименование активной фармацевтической субстанции (при отсутствии МНН):	Адемeтионин
10	Лекарственная форма:	таблетки кишечнорастворимые, покрытые пленочной оболочкой
11	Дозировка(-и):	400 мг
12	Форма(-ы) выпуска:	таблетки кишечнорастворимые, покрытые пленочной оболочкой, 400 мг (контурная ячейковая упаковка) 10 x 1/2/3/4/5/6/7/8/9/10 (пачка картонная); таблетки кишечнорастворимые, покрытые пленочной оболочкой, 400 мг (банка) 10/20/30/40/50/60/70/80/90 100 050174 картонная
13	Состав лекарственного препарата:	адемeтионина 1,4-бутандисульфат 760.0 мг [в пересчете на адемeтионин-ион 400.0 мг],

		вспомогательные вещества (кремния диоксид коллоидный (аэросил), магния стеарат, карбоксиметилкрахмал натрия (натрия крахмал гликолят, примогель), целлюлоза микрокристаллическая (112), оболочка - [кишечнорастворимое пленочное покрытие, содержащее метакриловой кислоты и этилакрилата сополимер (1:1), тальк, титана диоксид, кремния диоксид коллоидный, натрия бикарбонат, натрия лаурилсульфат/ (метакриловой кислоты и этилакрилата сополимер (1:1), тальк, титана диоксид, кремния диоксид коллоидный (аэросил), натрия бикарбонат (натрия гидрокарбонат), натрия лаурилсульфат), триэтилцитрат])
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 "Велфарм" (ООО "Велфарм"), Российская Федерация	Курганская обл., г. Курган, проспект Конституции, д. 11
2	Первичная упаковка	Общество с ограниченной ответственностью "Велфарм" (ООО "Велфарм"), Российская Федерация	Курганская обл., г. Курган, проспект Конституции, д. 11
3	Вторичная упаковка	Общество с ограниченной ответственностью "Велфарм" (ООО "Велфарм"), Российская Федерация	Курганская обл., г. Курган, проспект Конституции, д. 11
4	Выпускающий контроль качества	Общество с ограниченной ответственностью "Велфарм" (ООО "Велфарм"), Российская Федерация	Курганская обл., г. Курган, проспект Конституции, д. 11

Заместитель Министра

С.В. Глаголев

(подпись)

М.П.