



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

**Регистрационное удостоверение  
лекарственного препарата для медицинского применения**

**ЛП-007057**

(номер регистрационного удостоверения лекарственного препарата)

|                                                                                                                                                                                                        |                                                                                                                                                                                                                                                                        |
|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| Наименование держателя (владельца) регистрационного удостоверения лекарственного препарата                                                                                                             | Общество с ограниченной ответственностью «ПСК Фарма»                                                                                                                                                                                                                   |
| Адрес местонахождения держателя (владельца) регистрационного удостоверения лекарственного препарата                                                                                                    | 141983, Московская обл., г.о. Дубна, г. Дубна, ул. Программистов, д. 5, стр. 1                                                                                                                                                                                         |
| Дата государственной регистрации лекарственного препарата                                                                                                                                              | 31.05.2021                                                                                                                                                                                                                                                             |
| Срок действия регистрационного удостоверения лекарственного препарата                                                                                                                                  | 31.12.2025                                                                                                                                                                                                                                                             |
| Дата внесения изменений в регистрационное удостоверение лекарственного препарата (дата замены регистрационного удостоверения лекарственного препарата)                                                 | 18.09.2023                                                                                                                                                                                                                                                             |
| Информация о зарегистрированном лекарственном препарате:                                                                                                                                               |                                                                                                                                                                                                                                                                        |
| Торговое наименование                                                                                                                                                                                  | Ривия®                                                                                                                                                                                                                                                                 |
| Международное непатентованное, или группировочное, или химическое наименование                                                                                                                         | Этанерцепт                                                                                                                                                                                                                                                             |
| Лекарственная форма                                                                                                                                                                                    | раствор для подкожного введения                                                                                                                                                                                                                                        |
| Дозировка                                                                                                                                                                                              | 50 мг/мл                                                                                                                                                                                                                                                               |
| Качественный состав и количественный состав действующих веществ и качественный состав вспомогательных веществ                                                                                          |                                                                                                                                                                                                                                                                        |
| этанерцепт 50 мг, вспомогательные вещества (глицин, натрия хлорид, хлористоводородная кислота, вода для инъекций, натрия гидроксид, сахароза, натрия цитрата дигидрат, натрия дигидрофосфата дигидрат) |                                                                                                                                                                                                                                                                        |
| Форма выпуска (лекарственная форма, дозировка, первичная упаковка, количество лекарственной формы в первичной упаковке, количество первичной упаковки в потребительской упаковке, комплектность)       | [раствор для подкожного введения, 50 мг/мл (шприц) 0.5/1.0 мл х 4/8/24 + салфетка спиртовая х 4/8/24] х 1 (пачка картонная)<br>[раствор для подкожного введения, 50 мг/мл (шприц в автоинжекторе) 1.0 мл х 4/8/24 + салфетка спиртовая х 4/8/24] х 1 (пачка картонная) |
| Реквизиты нормативной документации                                                                                                                                                                     | ЛП-007057-310521                                                                                                                                                                                                                                                       |

050901

Производственные площадки, участвующие в процессе производства лекарственного препарата, с указанием стадий производства, названий и фактических адресов местонахождения

Производитель (Все стадии производства)

Общество с ограниченной ответственностью  
(ООО "ПСК Фарма") "ПСК Фарма". Россия

Московская обл., г.о. Дубна, г. Дубна, ул. Программистов, д. 5, стр. 2

Заместитель Министра



С.В. Глаголев

(подпись)

М.П.

