



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

**Регистрационное удостоверение
лекарственного препарата для медицинского применения**

ЛСР-005902/08

(номер регистрационного удостоверения лекарственного препарата)

Наименование держателя (владельца) регистрационного удостоверения лекарственного препарата	Акционерное общество "Валента Фармацевтика" (АО "Валента Фарм"), Россия
Адрес местонахождения держателя (владельца) регистрационного удостоверения лекарственного препарата	141108, Московская область, г. Щелково, ул. Фабричная, д. 2
Дата государственной регистрации лекарственного препарата	23.07.2008
Срок действия регистрационного удостоверения лекарственного препарата	бессрочно
Дата внесения изменений в регистрационное удостоверение лекарственного препарата (дата замены регистрационного удостоверения лекарственного препарата)	01.07.2022
Информация о зарегистрированном лекарственном препарате:	
Торговое наименование	9 месяцев Фолиевая кислота
Международное непатентованное, или группировочное, или химическое наименование	Фолиевая кислота
Лекарственная форма	таблетки, покрытые пленочной оболочкой
Дозировка	400 мкг
Качественный состав и количественный состав действующих веществ и качественный состав вспомогательных веществ	
фолиевая кислота 0.0004 г (400 мкг), вспомогательные вещества (лактозы моногидрат, кремния диоксид коллоидный, коповидон, магния стеарат, оболочка [Опадрай II 85F22233 (поливиниловый спирт частично гидролизированный, макрогол, тальк, титана диоксид Е 171, краситель железа оксид желтый Е 172, лак алюминиевый на основе красителя хинолинового желтого Е 104)])	
Формы выпуска (лекарственная форма, дозировка, первичная упаковка, количество лекарственной формы в первичной упаковке, количество первичной упаковки в потребительской упаковке, комплектность)	таблетки, покрытые пленочной оболочкой, 400 мкг (контурная ячейковая упаковка) 10 x 3/6/9 (пачка картонная)
Реквизиты нормативной документации	ЛСР-005902/08-190319

042525

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

Производитель (Все стадии производства)

Акционерное общество "Валента Фармацевтика" (АО "Валента Фарм"),
Россия

141108, Московская область, г. Щелково, ул. Фабричная, д. 2

Заместитель Министра

(подпись)
М.П.

С.В. Глаголев

