

МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ**Регистрационное удостоверение**
лекарственного препарата для медицинского применения
ЛП-№(005856)-(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:	Акционерное общество "Валента Фармацевтика" (АО "Валента Фарм"), Российская Федерация
2	Адрес держателя регистрационного удостоверения:	141108, Московская обл., г. Щелково, ул. Фабричная, д. 2
3	Дата регистрации:	20.06.2024
4	Дата истечения срока действия регистрационного удостоверения:	-
5	Дата подтверждения регистрации (перерегистрации):	-
6	Дата внесения изменений (переоформления) в регистрационное удостоверение:	-
7	Дата регистрации в референтном государстве:	20.06.2024

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:	9 месяцев Фолиевая кислота
9	Международное непатентованное наименование (МНН), или общепринятое (группировочное) наименование, или химическое наименование активной фармацевтической субстанции (при отсутствии МНН):	Фолиевая кислота
10	Лекарственная форма:	таблетки, покрытые пленочной оболочкой
11	Дозировка(-и):	400 мкг
12	Форма(-ы) выпуска:	таблетки, покрытые пленочной оболочкой, 400 мкг (контурная ячейковая упаковка) 10 x 3/6/9 (пачка картонная)
13	Состав лекарственного препарата:	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 E 172, краситель железа оксид желтый E 172, лак алюминийевый на основе красителя хинолинового желтого E 104)]

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	Акционерное общество "Валента Фармацевтика" (АО "Валента Фарм"), Российская Федерация	141108, Московская обл., г. Щелково, ул. Фабричная, д. 2
2	Первичная упаковка	Акционерное общество "Валента Фармацевтика" (АО "Валента Фарм"), Российская Федерация	141108, Московская обл., г. Щелково, ул. Фабричная, д. 2
3	Вторичная упаковка	Акционерное общество "Валента Фармацевтика" (АО "Валента Фарм"), Российская Федерация	141108, Московская обл., г. Щелково, ул. Фабричная, д. 2
4	Выпускающий контроль качества	Акционерное общество "Валента Фармацевтика" (АО "Валента Фарм"), Российская Федерация	141108, Московская обл., г. Щелково, ул. Фабричная, д. 2

Первый заместитель
Министра

В.С. Фисенко

(подпись)

М.П.

