



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

**Регистрационное удостоверение  
лекарственного препарата для медицинского применения**  
**ЛП-№(007287)-(PI-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 "Нижегородский химико-фармацевтический завод" (АО "Нижфарм"),<br>Российская Федерация |
| 2 | Адрес держателя регистрационного удостоверения:                           | 603105, г. Нижний Новгород, ул. Салганская, д. 7                                                           |
| 3 | Дата регистрации:                                                         | 17.10.2024                                                                                                 |
| 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:                               | 17.10.2024                                                                                                 |

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:                                                                                                                                          | Випидия®                                                                                                                                                                                                                                                                  |
| 9  | Международное непатентованное наименование (МНН), или общепринятое (группировочное) наименование, или химическое наименование активной фармацевтической субстанции (при отсутствии МНН): | Алоглиптин                                                                                                                                                                                                                                                                |
| 10 | Лекарственная форма:                                                                                                                                                                     | таблетки, покрытые пленочной оболочкой                                                                                                                                                                                                                                    |
| 11 | Дозировка(-и):                                                                                                                                                                           | 12,5 мг, 25 мг                                                                                                                                                                                                                                                            |
| 12 | Форма(-ы) выпуска:                                                                                                                                                                       | таблетки, покрытые пленочной оболочкой, 12,5 мг, 25 мг (контурная ячейковая упаковка) 14 × 2 (пачка картонная)                                                                                                                                                            |
| 13 | Состав лекарственного препарата:                                                                                                                                                         | алоглиптина бензоат 17/34 мг (в пересчете на алоглиптин 12,5/25 мг), вспомогательные вещества (маннитол, целлюлоза микрокристаллическая, гидроксипропилцеллюлоза, кроскармеллоза натрия, магния стеарат, пленочная оболочка [гипромеллоза 2910, титана диоксид, краситель |

|    |                |                                                                             |
|----|----------------|-----------------------------------------------------------------------------|
|    |                | железа оксид желтый +/-, краситель железа оксид-красный +/-, макрогол-8000] |
| 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 "Хемофарм" (ООО "Хемофарм"), Российская Федерация | 249035, Калужская обл., г. Обнинск, Киевское шоссе, 62 |
| 2 | Первичная упаковка                                             | Общество с ограниченной ответственностью "Хемофарм" (ООО "Хемофарм"), Российская Федерация | 249035, Калужская обл., г. Обнинск, Киевское шоссе, 62 |
| 3 | Вторичная упаковка                                             | Общество с ограниченной ответственностью "Хемофарм" (ООО "Хемофарм"), Российская Федерация | 249035, Калужская обл., г. Обнинск, Киевское шоссе, 62 |
| 4 | Выпускающий контроль качества                                  | Общество с ограниченной ответственностью "Хемофарм" (ООО "Хемофарм"), Российская Федерация | 249035, Калужская обл., г. Обнинск, Киевское шоссе, 62 |

Заместитель Министра



(подпись)

М.П.

С.В. Глаголев