



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"), 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