



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

Регистрационное удостоверение лекарственного препарата для медицинского применения

ЛП-№(001710)-(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:	Д-р Редди'с Лабораторис Лтд., Индия/ Dr. Reddy's Laboratories Ltd., India
2	Адрес держателя регистрационного удостоверения:	8-2-337, Рoad № 3, Банжара Хиллс, Хайдерабад, Телангана - 500034, Индия / 8-2-337, Road No 3, Banjara Hills, Hyderabad, Telangana - 500034, India
3	Дата регистрации:	23.01.2023
4	Дата истечения срока действия регистрационного удостоверения:	-
5	Дата подтверждения регистрации (перерегистрации):	-
6	Дата внесения изменений (переоформления) в регистрационное удостоверение:	23.01.2023
7	Дата регистрации в референтном государстве:	23.01.2023

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:	МОМАТ РИНО
9	Международное непатентованное наименование (МНН), или общепринятое (группировочное) наименование, или химическое наименование активной фармацевтической субстанции (при отсутствии МНН):	Мометазон
10	Лекарственная форма:	спрей назальный дозированный
11	Дозировка(-и):	50 мкг/доза
12	Форма(-ы) выпуска:	[спрей назальный дозированный, 50 мкг/доза (флакон) 60/120 доз x 1 + (дозировующее устройство) x 1] x 1 (пачка картонная)
13	Состав лекарственного препарата:	мометазона фуората моногидрат 51.72 мкг [в

046505

		пересчете на мометазона фураат 50.00 мкг], вспомогательные вещества (Авицел RC-591 [целлюлоза микрокристаллическая, кармеллоза натрия], глицерол, лимонной кислоты моногидрат, натрия цитрата дигидрат, полисорбат-80, бензалкония хлорид, вода для инъекций)
14	Срок годности:	2 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	Гленмарк Фармасьютикалз Лтд., Индия/ Glenmark Pharmaceuticals Limited, India	Деревня Кишанпура, Бадди - Налагарх Род, Техсил Бадди, округ Солан (Х. П.) 173205, Индия/ Village Kishanpura, Baddi - Nalagarh Road, Tehsil Baddi, Distt. Solan (H.P.) 173205, India
2	Первичная упаковка	Гленмарк Фармасьютикалз Лтд., Индия/ Glenmark Pharmaceuticals Limited, India	Деревня Кишанпура, Бадди - Налагарх Род, Техсил Бадди, округ Солан (Х. П.) 173205, Индия/ Village Kishanpura, Baddi - Nalagarh Road, Tehsil Baddi, Distt. Solan (H.P.) 173205, India
3	Вторичная упаковка	Гленмарк Фармасьютикалз Лтд., Индия/ Glenmark Pharmaceuticals Limited, India	Деревня Кишанпура, Бадди - Налагарх Род, Техсил Бадди, округ Солан (Х. П.) 173205, Индия/ Village Kishanpura, Baddi - Nalagarh Road, Tehsil Baddi, Distt. Solan (H.P.) 173205, India
4	Выпускающий контроль качества	Гленмарк Фармасьютикалз Лтд., Индия/ Glenmark Pharmaceuticals Limited, India	Деревня Кишанпура, Бадди - Налагарх Род, Техсил Бадди, округ Солан (Х. П.) 173205, Индия/ Village Kishanpura, Baddi - Nalagarh Road, Tehsil Baddi, Distt. Solan (H.P.) 173205, India

Заместитель Министра


(подпись)


С.В. Глаголев