



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

**Регистрационное удостоверение
лекарственного препарата для медицинского применения**
ЛП-№(007303)-(PT-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 "Фармпроект" (АО "Фармпроект"), Российская Федерация
2	Адрес держателя регистрационного удостоверения:	192236, г. Санкт-Петербург, ул. Софийская, д. 14, лит. А
3	Дата регистрации:	18.10.2024
4	Дата истечения срока действия регистрационного удостоверения:	18.10.2029
5	Дата подтверждения регистрации (перерегистрации):	
6	Дата внесения изменений (переоформления) в регистрационное удостоверение:	
7	Дата регистрации в референтном государстве:	18.10.2024

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:	Гидроксизин
9	Международное непатентованное наименование (МНН), или общепринятое (группировочное) наименование, или химическое наименование активной фармацевтической субстанции (при отсутствии МНН):	Гидроксизин
10	Лекарственная форма:	таблетки, покрытые пленочной оболочкой
11	Дозировка(-и):	25 мг
12	Форма(-ы) выпуска:	таблетки, покрытые пленочной оболочкой, 25 мг (контурная ячейковая упаковка) 10 x 2/3/5 (пачка картонная); таблетки, покрытые пленочной оболочкой, 25 мг (флакон) 25 x 1 (пачка картонная)
13	Состав лекарственного препарата:	гидроксизина гидрохлорид 25.00 мг, вспомогательные вещества (лактозы моногидрат, целлюлоза микрокристаллическая (тип 102), кремния диоксид коллоидный, магния стеарат, пленочная оболочка - готовое пленочное покрытие [гипромеллоза]

		(гидроксипропилметилцеллюлоза), гидроксипропилцеллюлоза, тальк, титана диоксид])
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	Акционерное общество "Фармпроект" (АО "Фармпроект"), Российская Федерация	192236, г. Санкт-Петербург, ул. Софийская, д. 14, лит. А
2	Первичная упаковка	Акционерное общество "Фармпроект" (АО "Фармпроект"), Российская Федерация	192236, г. Санкт-Петербург, ул. Софийская, д. 14, лит. А
3	Вторичная упаковка	Акционерное общество "Фармпроект" (АО "Фармпроект"), Российская Федерация	192236, г. Санкт-Петербург, ул. Софийская, д. 14, лит. А
4	Выпускающий контроль качества	Акционерное общество "Фармпроект" (АО "Фармпроект"), Российская Федерация	192236, г. Санкт-Петербург, ул. Софийская, д. 14, лит. А

Заместитель Министра

С.В. Глаголев

(подпись)

М.П.