



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

**Регистрационное удостоверение
лекарственного препарата для медицинского применения**
ЛП-№(000772)-(ПГ-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 "Фармасинтез" (АО «Фармасинтез»), Россия
2	Адрес держателя регистрационного удостоверения:	664007, Иркутская обл., г. Иркутск, ул. Красногвардейская, д. 23-офис 3
3	Дата регистрации:	11.05.2022
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:	11.05.2022

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:	Эмтриаб®
9	Международное непатентованное наименование (МНН), или общепринятое (группировочное) наименование, или химическое наименование активной фармацевтической субстанции (при отсутствии МНН):	Эмтрицитабин
10	Лекарственная форма:	таблетки, покрытые пленочной оболочкой
11	Дозировка(-и):	200 мг
12	Форма(-ы) выпуска:	таблетки, покрытые пленочной оболочкой, 200 мг (контурная ячейковая упаковка) 10 x 3/6/10 (пачка картонная) таблетки, покрытые пленочной оболочкой, 200 мг (банка) 30/60/90/120 x 1 (пачка картонная)
13	Состав лекарственного препарата:	эмтрицитабин 200.0 мг, вспомогательные вещества (крахмал прежелатинизированный, кремния диоксид коллоидный (аэросил марка А-300), кроскармеллоза натрия, лактоза, магния стеарат, целлюлоза

		микрокристаллическая, пленочная оболочка [гидроксипропилметилцеллюлоза (гипромеллоза), коповидон, макрогол 6000, тальк, титана диоксид])
14	Срок годности:	4 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 "Фармасинтез" (АО «Фармасинтез»), Россия	г. Иркутск, ул. Р. Люксембург, д. 184
2	Первичная упаковка	Акционерное общество "Фармасинтез" (АО «Фармасинтез»), Россия	г. Иркутск, ул. Р. Люксембург, д. 184
3	Вторичная упаковка	Акционерное общество "Фармасинтез" (АО «Фармасинтез»), Россия	г. Иркутск, ул. Р. Люксембург, д. 184
4	Выпускающий контроль качества	Акционерное общество "Фармасинтез" (АО «Фармасинтез»), Россия	г. Иркутск, ул. Р. Люксембург, д. 184

Заместитель Министра



С.В. Глаголев