



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

**Регистрационное удостоверение  
лекарственного препарата для медицинского применения**  
**ЛП-№(005921)-(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:                    | Акционерное общество "Валента Фармацевтика" (АО "Валента Фарм"), Российская Федерация |
| 2 | Адрес держателя регистрационного удостоверения:                           | 141108, Московская обл., г. Щелково, ул. Фабричная, д. 2                              |
| 3 | Дата регистрации:                                                         | 24.06.2024                                                                            |
| 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:                               | 24.06.2024                                                                            |

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:                                                                                                                                          | Ингавирин®                                                                                                                                                                                                                                                                                            |
| 9  | Международное непатентованное наименование (МНН), или общепринятое (группировочное) наименование, или химическое наименование активной фармацевтической субстанции (при отсутствии МНН): | Имидазолилэтанамид пентандиовой кислоты                                                                                                                                                                                                                                                               |
| 10 | Лекарственная форма:                                                                                                                                                                     | капсулы                                                                                                                                                                                                                                                                                               |
| 11 | Дозировка(-и):                                                                                                                                                                           | 30 мг, 90 мг                                                                                                                                                                                                                                                                                          |
| 12 | Форма(-ы) выпуска:                                                                                                                                                                       | капсулы, 30 мг (контурная ячейковая упаковка) 7/10 x 1/2 (пачка картонная)<br>капсулы, 90 мг (контурная ячейковая упаковка) 7/10 x 1 (пачка картонная)                                                                                                                                                |
| 13 | Состав лекарственного препарата:                                                                                                                                                         | имидазолилэтанамид пентандиовой кислоты в пересчете на 100 % вещество 30.00/90.00 мг, вспомогательные вещества (лактозы моногидрат, крахмал картофельный, кремния диоксид коллоидный (аэросил), магния <del>Остеар 28,8</del> оксид, титана диоксид Е 171, твердые желатиновые [титана диоксид Е 171, |

|    |                |                                                                                                                                                                                                                                                                                                 |
|----|----------------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
|    |                | краситель бриллиантовый черный Е 151 /-,<br>краситель синий патентованный Е 131 /-,<br>краситель пунцовый [Понсо 4 R] Е 124, краситель<br>азорубин Е 122 /-, краситель хинолиновый желтый<br>Е 104 /-, желатин; чернила для логотипа: шеллак,<br>пропиленгликоль Е 1520, титана диоксид Е 171)) |
| 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                       | Акционерное общество "Валента Фармацевтика" (АО "Валента Фарм"), Российская Федерация | 141108, Московская обл., г. Щелково, ул. Фабричная, д. 2 |
| 2 | Первичная упаковка                                             | Акционерное общество "Валента Фармацевтика" (АО "Валента Фарм"), Российская Федерация | 141108, Московская обл., г. Щелково, ул. Фабричная, д. 2 |
| 3 | Вторичная упаковка                                             | Акционерное общество "Валента Фармацевтика" (АО "Валента Фарм"), Российская Федерация | 141108, Московская обл., г. Щелково, ул. Фабричная, д. 2 |
| 4 | Выпускающий контроль качества                                  | Акционерное общество "Валента Фармацевтика" (АО "Валента Фарм"), Российская Федерация | 141108, Московская обл., г. Щелково, ул. Фабричная, д. 2 |

Заместитель Министра



(подпись)

М.П.

С.В. Глаголев