



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

Регистрационное удостоверение
лекарственного препарата ЛП-007320 медицинского применения
(номер регистрационного удостоверения лекарственного препарата)

Наименование держателя (владельца) регистрационного удостоверения лекарственного препарата	Общество с ограниченной ответственностью "Велфарм" (ООО "Велфарм"), Россия
Адрес местонахождения держателя (владельца) регистрационного удостоверения лекарственного препарата	115184, г. Москва, Озерковский пер., д. 12, эт. 1, пом. 1, ком. 9
Дата государственной регистрации лекарственного препарата	24.08.2021
Срок действия регистрационного удостоверения лекарственного препарата	31.12.2025
Дата внесения изменений в регистрационное удостоверение лекарственного препарата (дата замены регистрационного удостоверения лекарственного препарата)	31.08.2022
Информация о зарегистрированном лекарственном препарате:	
Торговое наименование	Адеметионин
Международное непатентованное, или группировочное, или химическое наименование	Адеметионин
Лекарственная форма	таблетки кишечнорастворимые, покрытые пленочной оболочкой
Дозировка	400 мг
Качественный состав и количественный состав действующих веществ и качественный состав вспомогательных веществ	
адеметионина 1,4-бутандисульфат 760.0 мг [в пересчете на адеметионин-ион 400.0 мг], вспомогательные вещества (кремния диоксид коллоидный (аэросил), магния стеарат, карбоксиметилкрахмал натрия (натрия крахмал гликолят, примогель), целлюлоза микрокристаллическая (112), оболочка – [кишечнорастворимое пленочное покрытие (ACRYL-EZE® 93A18597 белый) (метакриловая кислота и этилакрилата сополимер (1:1), тальк, титана диоксид, кремния диоксид коллоидный, натрия бикарбонат, натрия лаурилсульфат) / (метакриловая кислота и этилакрилата сополимер (1:1), тальк, титана диоксид, кремния диоксид коллоидный (аэросил), натрия бикарбонат (натрия гидрокарбонат), натрия лаурилсульфат), триэтилцитрат])	
Форма выпуска (лекарственная форма, дозировка, первичная упаковка, количество лекарственной формы в первичной упаковке, количество первичной упаковки в потребительской упаковке, комплектность)	таблетки кишечнорастворимые, покрытые пленочной оболочкой, 400 мг (контурная ячейковая упаковка) 10 x 1/2/3/4/5/6/7/8/9/10 (пачка картонная); таблетки кишечнорастворимые, покрытые пленочной оболочкой, 400 мг (банка) 10/20/30/40/50/60/70/80/90/100 x 1 (пачка картонная)
Реквизиты нормативной документации	ЛП-007320-240821 043608

Производственные площадки, участвующие в процессе производства лекарственного препарата, с указанием стадий производства, названий и фактических адресов местонахождения

Производитель (Все стадии производства)

Общество с ограниченной ответственностью "Велфарм"
(ООО "Велфарм"), Россия

Курганская обл., г. Курган, проспект Конституции, д.11

Заместитель Министра

(подпись)
МРГ



С.В. Глаголев