



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

**Регистрационное удостоверение
лекарственного препарата для медицинского применения**

ЛП-006675

(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	28.12.2020
Срок действия регистрационного удостоверения лекарственного препарата	со сроком действия 5 лет
Дата внесения изменений в регистрационное удостоверение лекарственного препарата (дата замены регистрационного удостоверения лекарственного препарата)	17.02.2021
Информация о зарегистрированном лекарственном препарате:	
Торговое наименование	Азитромицин Велфарм
Международное непатентованное, или группировочное, или химическое наименование	Азитромицин
Лекарственная форма	таблетки, покрытые пленочной оболочкой
Дозировка	125 мг, 500 мг
Качественный состав и количественный состав действующих веществ и качественный состав вспомогательных веществ	
азитромицина дигидрат 131.027/524.109 мг [в пересчете на азитромицин 125.0/500.0 мг], вспомогательные вещества (целлюлоза микрокристаллическая (101), лактозы моногидрат (сахар молочный), повидон К-30 (коллидон К30), кросповидон (коллидон ЦЛ, коллидон CL-M), натрия лаурилсульфат, кремния диоксид коллоидный (аэросил), магния стеарат, оболочка – сухая смесь для пленочного покрытия Opadry 03F180011 белый [гипромеллоза, титана диоксид, макрогол / гипромеллоза (оксипропилметилцеллюлоза), титана диоксид, макрогол 6000 (полиэтиленгликоль 6000, полиэтиленоксид 6000)])	
Форма выпуска (лекарственная форма, дозировка, первичная упаковка, количество лекарственной формы в первичной упаковке, количество первичной упаковки в потребительской упаковке, комплектность)	таблетки, покрытые пленочной оболочкой, 125 мг, 500 мг (контурная ячейковая упаковка) 3/6/10 x 1/2/3/4/5/6/7/8/9/10 (пачка картонная) таблетки, покрытые пленочной оболочкой, 125 мг, 500 мг (банка) 3/6/10/20/30/40/50/60/70/80/90/100 x 1 (пачка картонная)
Реквизиты нормативной документации	ЛП-006675-281220

035621

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

Первый заместитель Министра

(подпись)

М.П.

В.С. Фисенко

