



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

Регистрационное удостоверение
лекарственного препарата для медицинского применения
ЛП-№(003875)-(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 "Химико-фармацевтический комбинат "АКРИХИН" (АО "АКРИХИН"), Российская Федерация
2	Адрес держателя регистрационного удостоверения:	142450, Московская обл., г.о. Богородский, г. Старая Купавна, ул. Кирова, д. 29
3	Дата регистрации:	01.12.2023
4	Дата истечения срока действия регистрационного удостоверения:	01.12.2028
5	Дата подтверждения регистрации (перерегистрации):	-
6	Дата внесения изменений (переоформления) в регистрационное удостоверение:	05.02.2025
7	Дата регистрации в референтном государстве:	01.12.2023

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:	Аквадетрим
9	Международное непатентованное наименование (МНН), или общепринятое (группировочное) наименование, или химическое наименование активной фармацевтической субстанции (при отсутствии МНН):	Колекальциферол
10	Лекарственная форма:	таблетки растворимые
11	Дозировка(-и):	1000 МЕ, 2000 МЕ
12	Форма(-ы) выпуска:	таблетки растворимые, 1000 МЕ, 2000 МЕ (контурная ячейковая упаковка) 6 x 5 (пачка картонная); таблетки растворимые, 1000 МЕ, 2000 МЕ (контурная ячейковая упаковка) 8 x 4 (пачка картонная); таблетки растворимые, 1000 МЕ, 2000 МЕ (контурная ячейковая упаковка) 10 x 6/2 (пачка картонная)

13	Состав лекарственного препарата:	витамин D3 сухой 10/20 мг (соответствует 1000/2000 МЕ колекальциферола) [состав на 1 г: колекальциферол 2.5 мг; вспомогательные вещества (крахмал модифицированный, сахара, натрия аскорбат кристаллический, триглицериды со средней длиной цепи, кремния диоксид, all- <i>rac</i> -альфа-токоферол)], вспомогательные вещества (маннитол, натрия бензоат)
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 "Химико-фармацевтический комбинат "АКРИХИН" (АО "АКРИХИН"), Российская Федерация	142450, Московская обл., г.о. Богородский, г. Старая Купавна, ул. Кирова, д. 29, стр. 4
2	Первичная упаковка	Акционерное общество "Химико-фармацевтический комбинат "АКРИХИН" (АО "АКРИХИН"), Российская Федерация	142450, Московская обл., г.о. Богородский, г. Старая Купавна, ул. Кирова, д. 29, стр. 4
3	Вторичная упаковка	Акционерное общество "Химико-фармацевтический комбинат "АКРИХИН" (АО "АКРИХИН"), Российская Федерация	142450, Московская обл., г.о. Богородский, г. Старая Купавна, ул. Кирова, д. 29, стр. 4
4	Выпускающий контроль качества	Акционерное общество "Химико-фармацевтический комбинат "АКРИХИН" (АО "АКРИХИН"), Российская Федерация	142450, Московская обл., г.о. Богордский, г. Старая Купавна, ул. Кирова, д. 29, стр. 3

Заместитель Министра



С.В. Глаголев