

МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

Регистрационное удостоверение
лекарственного препарата для медицинского применения

P N002528/01

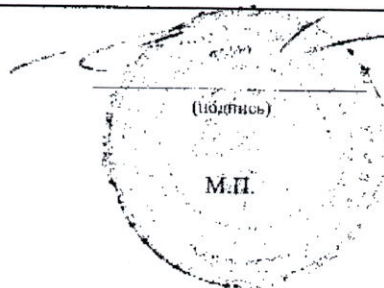
(номер регистрационного удостоверения лекарственного препарата)

Наименование держателя (владельца) регистрационного удостоверения лекарственного препарата	Открытое акционерное общество "Фармстандарт-Лексредства" (ОАО "Фармстандарт-Лексредства"), Россия
Адрес местонахождения держателя (владельца) регистрационного удостоверения лекарственного препарата	305022, Курская обл., г. Курск, ул. 2-я Агрегатная, д. 1а/18
Дата государственной регистрации лекарственного препарата	12.07.2007
Срок действия регистрационного удостоверения лекарственного препарата	бессрочно
Дата внесения изменений в регистрационное удостоверение лекарственного препарата (дата замены регистрационного удостоверения лекарственного препарата)	15.03.2024
Информация о зарегистрированном лекарственном препарате:	
Торговое наименование	Фосфоглив®
Международное непатентованное, или группировочное, или химическое наименование	Глицирризиновая кислота+Фосфолипиды
Лекарственная форма	капсулы
Дозировка	-
Качественный состав и количественный состав действующих веществ и качественный состав вспомогательных веществ	
фосфолипиды (в пересчете на 100 % вещество) 65,0 мг, натрия глицирризинаг (тринатриевая соль глицирризиновой кислоты) 35,0 мг, вспомогательные вещества (целлюлоза микрокристаллическая, кальция карбонат, кальция стearат, тальк, кремния диоксид коллоидный, капсулы твердые желатиновые [корпус: краситель солнечный закат желтый (Е 110), титана диоксид (Е 171), желатин; крышечка: титана диоксид (Е 171), краситель железа оксид черный (Е 172), желатин])	
Форма выпуска (лекарственная форма, дозировка, первичная упаковка, количество лекарственной формы в первичной упаковке, количество первичной упаковки в потребительской упаковке, комплектность)	капсулы (контейнер) 30/50/100/200/300 x 1 (пачка картонная); капсулы (контурная ячейковая упаковка) 10 x 2/3/5 (пачка картонная); капсулы (контурная ячейковая упаковка) 12 x 8 (пачка картонная)
Реквизиты нормативной документации	P N002528/01-090119

053825

Производственные площадки, участвующие в процессе производства лекарственного препарата, с указанием стадий производства, названий и фактических адресов местонахождения	
Производитель (Все стадии производства)	Открытое акционерное общество "Фармстандарт-Лексредства" (ОАО "Фармстандарт-Лексредства"), Россия
Курская обл., г. Курск, ул. 2-я Агрегатная, д. 1а/18	

Заместитель Министра



С.В. Глаголев