



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

Регистрационное удостоверение  
лекарственного препарата для медицинского применения

ЛП-002644

(номер регистрационного удостоверения лекарственного препарата)

|                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                        |                                                                                                                |
|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| Наименование держателя (владельца) регистрационного удостоверения лекарственного препарата                                                                                                                                                                                                                                                             | АО "Нижегородский химико-фармацевтический завод" (АО "НИЖФАРМ"), Российская Федерация                          |
| Адрес местонахождения держателя (владельца) регистрационного удостоверения лекарственного препарата                                                                                                                                                                                                                                                    | 603105, г. Нижний Новгород, ул. Салганская, д. 7                                                               |
| Дата государственной регистрации лекарственного препарата                                                                                                                                                                                                                                                                                              | 08.10.2014                                                                                                     |
| Срок действия регистрационного удостоверения лекарственного препарата                                                                                                                                                                                                                                                                                  | 31.12.2025                                                                                                     |
| Дата внесения изменений в регистрационное удостоверение лекарственного препарата (дата замены регистрационного удостоверения лекарственного препарата)                                                                                                                                                                                                 | 13.05.2024                                                                                                     |
| Информация о зарегистрированном лекарственном препарате:                                                                                                                                                                                                                                                                                               |                                                                                                                |
| Торговое наименование                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                  | Випидия®                                                                                                       |
| Международное непатентованное, или группировочное, или химическое наименование                                                                                                                                                                                                                                                                         | Алоглиптин                                                                                                     |
| Лекарственная форма                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                    | таблетки, покрытые пленочной оболочкой                                                                         |
| Дозировка                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                              | 12,5 мг, 25 мг                                                                                                 |
| Качественный состав и количественный состав действующих веществ и качественный состав вспомогательных веществ                                                                                                                                                                                                                                          |                                                                                                                |
| алоглиптина бензоат 17/34 мг (в пересчете на алоглиптин 12,5/25 мг), вспомогательные вещества (магний, целлюлоза микрокристаллическая, гидроксипропилцеллюлоза, кроскармеллоза натрия, магния стеарат, пленочная оболочка [гипромеллоза 2910, титана диоксид, краситель железа оксид желтый: +/-, краситель железа оксид красный: +/-, макрогол-8000]) |                                                                                                                |
| Форма выпуска (лекарственная форма, дозировка, первичная упаковка, количество лекарственной формы в первичной упаковке, количество первичной упаковки в потребительской упаковке, комплектность)                                                                                                                                                       | таблетки, покрытые пленочной оболочкой, 12,5 мг, 25 мг (контурная ячейковая упаковка) 14 × 2 (пачка картонная) |
| Реквизиты нормативной документации                                                                                                                                                                                                                                                                                                                     | ЛП-002644-061023                                                                                               |

054553

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  
"Хемофарм" (ООО "Хемофарм"), Российская  
Федерация

249035, Калужская обл., г. Обнинск, Киевское шоссе, д. 62

Заместитель Министра

(подпись)

С.В. Глаголев

М.П.

