



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

**Регистрационное удостоверение
лекарственного препарата для медицинского применения**

ЛСР-006330/08

(номер регистрационного удостоверения лекарственного препарата)

Наименование держателя (владельца) регистрационного удостоверения лекарственного препарата	Акционерное общество "Валента Фармацевтика" (АО "Валента Фарм"), Россия
Адрес местонахождения держателя (владельца) регистрационного удостоверения лекарственного препарата	141108, Московская обл., г. Щелково, ул. Фабричная, д. 2
Дата государственной регистрации лекарственного препарата	07.08.2008
Срок действия регистрационного удостоверения лекарственного препарата	бессрочно
Дата внесения изменений в регистрационное удостоверение лекарственного препарата (дата замены регистрационного удостоверения лекарственного препарата)	22.07.2022
Информация о зарегистрированном лекарственном препарате:	
Торговое наименование	Ингавирин®
Международное непатентованное, или группировочное, или химическое наименование	Имидазолилэтанами́д пентандиовой кислоты
Лекарственная форма	капсулы
Дозировка	30 мг, 90 мг
Качественный состав и количественный состав действующих веществ и качественный состав вспомогательных веществ	
имидазолилэтанами́д пентандиовой кислоты в пересчете на 100 % вещество 30.00/90.00 мг, вспомогательные вещества (лактозы моногидрат, крахмал картофельный, кремния диоксид коллоидный (аэросил), магния стеарат, капсулы твердые желатиновые [титана диоксид E 171, краситель бриллиантовый черный E 151 /-, краситель синий патентованный E 131 /-, краситель пунцовый [Понсо 4 R] E 124, краситель азорубин E 122 /-, краситель хинолиновый желтый E 104 /-, желатин; чернила для логотипа: шеллак, пропиленгликоль E 1520, титана диоксид E 171])	
Формы выпуска (лекарственная форма, дозировка, первичная упаковка, количество лекарственной формы в первичной упаковке, количество первичной упаковки в потребительской упаковке, комплектность)	капсулы, 30 мг (контурная ячейковая упаковка) 7/10 x 1/2 (пачка картонная); капсулы, 90 мг (контурная ячейковая упаковка) 7/10 x 1 (пачка картонная)
Реквизиты нормативной документации	ЛСР-006330/08-040620

042821

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

Производитель (Все стадии производства)

Акционерное общество "Валента
Фармацевтика" (АО "Валента Фарм"),
Россия

141108, Московская обл., г. Щелково, ул. Фабричная, д. 2

Заместитель Министра


(подпись)
М.П.



С.В. Глаголев