



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

**Регистрационное удостоверение
лекарственного препарата для медицинского применения**

ЛП-003117

(номер регистрационного удостоверения лекарственного препарата)

Наименование держателя (владельца) регистрационного удостоверения лекарственного препарата	Акционерное общество "Отисифарм" (АО "Отисифарм"), Российская Федерация
Адрес местонахождения держателя (владельца) регистрационного удостоверения лекарственного препарата	123112, г. Москва, ул. Тестовская, д. 10, эт. 12, пом. II, ком. 29
Дата государственной регистрации лекарственного препарата	29.07.2015
Срок действия регистрационного удостоверения лекарственного препарата	31.12.2025
Дата внесения изменений в регистрационное удостоверение лекарственного препарата (дата замены регистрационного удостоверения лекарственного препарата)	21.08.2024
Информация о зарегистрированном лекарственном препарате:	
Торговое наименование	Арбидол®
Международное непатентованное, или группировочное, или химическое наименование	Умифеновир
Лекарственная форма	порошок для приготовления суспензии для приема внутрь
Дозировка	25 мг/5 мл
Качественный состав и количественный состав действующих веществ и качественный состав вспомогательных веществ	
умифеновира гидрохлорида моногидрат 25.88 мг (в пересчете на умифеновира гидрохлорид 25.00 мг), вспомогательные вещества (натрия хлорид, мальтодекстрин, сахароза (сахар белый), кремния диоксид коллоидный, титана диоксид, крахмал прежелатинизированный, натрия бензоат, ароматизатор банановый, ароматизатор вишневый)	
Форма выпуска (лекарственная форма, дозировка, первичная упаковка, количество лекарственной формы в первичной упаковке, количество первичной упаковки в потребительской упаковке, комплектность)	[порошок для приготовления суспензии для приема внутрь, 25 мг/5 мл (флакон) 37 г x 1 + (ложка мерная) x 1] x 1 (пачка картонная)
Реквизиты нормативной документации	ЛП-003117-021122

056348

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"), Российская
Федерация

Курская обл., г. Курск, ул. 2-я Агрегатная, д. 1а/18

Заместитель Министра

(подпись)

С.В. Глаголев

М.П.

