

МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ**Регистрационное удостоверение**
лекарственного препарата для медицинского применения
ЛП-№(005921)-(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 "Валента Фармацевтика" (АО "Валента Фарм"), Российская Федерация
2	Адрес держателя регистрационного удостоверения:	141108, Московская обл., г. Щелково, ул. Фабричная, д. 2
3	Дата регистрации:	24.06.2024
4	Дата истечения срока действия регистрационного удостоверения:	-
5	Дата подтверждения регистрации (перерегистрации):	-
6	Дата внесения изменений (переоформления) в регистрационное удостоверение:	-
7	Дата регистрации в референтном государстве:	24.06.2024

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:	Ингавирин®
9	Международное непатентованное наименование (МНН), или общепринятое (группировочное) наименование, или химическое наименование активной фармацевтической субстанции (при отсутствии МНН):	Имидазолилэтанами́д пентандиовой кислоты
10	Лекарственная форма:	капсулы
11	Дозировка(-и):	30 мг, 90 мг
12	Форма(-ы) выпуска:	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)
13	Состав лекарственного препарата:	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 Е 171,

		краситель бриллиантовый черный Е 151 /-, краситель синий патентованный Е 131 /-, краситель пунцовый [Понсо 4 R] Е 124, краситель азорубин Е 122 -/, краситель хинолиновый желтый Е 104 -/, желатин; чернила для логотипа: шеллак, пропиленгликоль Е 1520, титана диоксид Е 171))
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 "Валента Фармацевтика" (АО "Валента Фарм"), Российская Федерация	141108, Московская обл., г. Щелково, ул. Фабричная, д. 2
2	Первичная упаковка	Акционерное общество "Валента Фармацевтика" (АО "Валента Фарм"), Российская Федерация	141108, Московская обл., г. Щелково, ул. Фабричная, д. 2
3	Вторичная упаковка	Акционерное общество "Валента Фармацевтика" (АО "Валента Фарм"), Российская Федерация	141108, Московская обл., г. Щелково, ул. Фабричная, д. 2
4	Выпускающий контроль качества	Акционерное общество "Валента Фармацевтика" (АО "Валента Фарм"), Российская Федерация	141108, Московская обл., г. Щелково, ул. Фабричная, д. 2

Заместитель Министра



С.В. Глаголев