



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

**Регистрационное удостоверение
лекарственного препарата для медицинского применения**

ЛП-007018

(номер регистрационного удостоверения лекарственного препарата)

Наименование держателя (владельца) регистрационного удостоверения лекарственного препарата	Общество с ограниченной ответственностью "Велфарм" (ООО "Велфарм"), Россия
Адрес местонахождения держателя (владельца) регистрационного удостоверения лекарственного препарата	115184, г. Москва, пер. Озерковский, д. 12, этаж 1, помещ. I, ком. 9
Дата государственной регистрации лекарственного препарата	19.05.2021
Срок действия регистрационного удостоверения лекарственного препарата	31.12.2025
Дата внесения изменений в регистрационное удостоверение лекарственного препарата (дата замены регистрационного удостоверения лекарственного препарата)	19.03.2024
Информация о зарегистрированном лекарственном препарате:	
Торговое наименование	МЕБЕВЕРИН ВЕЛФАРМ
Международное непатентованное, или группировочное, или химическое наименование	Мебеверин
Лекарственная форма	капсулы с пролонгированным высвобождением
Дозировка	200 мг
Качественный состав и количественный состав действующих веществ и качественный состав вспомогательных веществ	
мебеверина гидрохлорид 285.71 мг, субстанция-пеллеты 70 % [мебеверина гидрохлорид 200.0 мг, вспомогательные вещества (целлюлоза микрокристаллическая, маннитол (маннит), сахароза (сахар), натрия лаурилсульфат, повидон К-30 (поливинилпирролидон), оболочка пеллет [этилцеллюлоза, гипромеллозы фталат (НР 55) (гидроксипропилметилцеллюлоза фталат), цетиловый спирт]]], капсулы желатиновые [титана диоксид, желатин])	
Форма выпуска (лекарственная форма, дозировка, первичная упаковка, количество лекарственной формы в первичной упаковке, количество первичной упаковки в потребительской упаковке, комплектность)	капсулы с пролонгированным высвобождением, 200 мг (контурная ячейковая упаковка) 10/15 x 1/2/3/4/5/6/7/8/9/10 (пачка картонная); капсулы с пролонгированным высвобождением, 200 мг (банка) 10/20/30/40/50/60/70/80/90/100 x 1 (пачка картонная)
Реквизиты нормативной документации	ЛП-007018-190521

053833

Производственные площадки, участвующие в процессе производства лекарственного препарата, с указанием стадий производства, названий и фактических адресов местонахождения	
<i>Производитель (Все стадии производства)</i>	Общество с ограниченной ответственностью "Велфарм" (ООО "Велфарм"), Россия
Курганская обл., г. Курган, проспект Конституции, д. 11	
<i>Производитель (Все стадии производства)</i>	Общество с ограниченной ответственностью "Велфарм-М" (ООО "Велфарм-М"), Россия
г. Москва, вн.тер.г. муниципальный округ Силино, г. Зеленоград, проспект Генерала Алексеева, д. 50	

Заместитель Министра



С.В. Глаголев