



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

**Регистрационное удостоверение
лекарственного препарата для медицинского применения**

ЛСР-004416/09

(номер регистрационного удостоверения лекарственного препарата)

Наименование держателя (владельца) регистрационного удостоверения лекарственного препарата	Закрытое акционерное общество "Канонфарма продакшн" (ЗАО "Канонфарма продакшн"), Российская Федерация
Адрес местонахождения держателя (владельца) регистрационного удостоверения лекарственного препарата	141100, Московская обл., г. Щелково, ул. Заречная, д. 105
Дата государственной регистрации лекарственного препарата	04.06.2009
Срок действия регистрационного удостоверения лекарственного препарата	бессрочно
Дата внесения изменений в регистрационное удостоверение лекарственного препарата (дата замены регистрационного удостоверения лекарственного препарата)	26.04.2024
Информация о зарегистрированном лекарственном препарате:	
Торговое наименование	Спарекс®
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 200.0 мг, вспомогательные вещества (гипромеллоза (гидроксипропилметилцеллюлоза), кремния диоксид коллоидный, магния стеарат, повидон К-90, капсула твердая желатиновая № 1 [корпус, крышечка: краситель хинолиновый желтый, краситель солнечный закат желтый, 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 x 3/6 (пачка картонная); капсулы с пролонгированным высвобождением, 200 мг (контурная ячейковая упаковка) 15 x 2/4 (пачка картонная); капсулы с пролонгированным высвобождением, 200 мг (банка) 30/60 x 1 (пачка картонная)
Реквизиты нормативной документации	ЛСР-004416/09-270520

054416

Производственные площадки, участвующие в процессе производства лекарственного препарата, с указанием стадий производства, названий и фактических адресов местонахождения	
<i>Производство готовой лекарственной формы</i>	Закрытое акционерное общество "Канонфарма продакшн" (ЗАО "Канонфарма продакшн"), Российская Федерация
Московская обл., г.о. Щёлково, г. Щёлково, ул. Заречная, д. 105	
<i>Первичная упаковка</i>	Закрытое акционерное общество "Канонфарма продакшн" (ЗАО "Канонфарма продакшн"), Российская Федерация
Московская обл., г.о. Щёлково, г. Щёлково, ул. Заречная, д. 105	
<i>Вторичная/потребительская упаковка</i>	Закрытое акционерное общество "Канонфарма продакшн" (ЗАО "Канонфарма продакшн"), Российская Федерация
Московская обл., г.о. Щёлково, г. Щёлково, ул. Заречная, д. 105	
<i>Производитель (Выпускающий контроль качества)</i>	Закрытое акционерное общество "Канонфарма продакшн" (ЗАО "Канонфарма продакшн"), Российская Федерация
Московская обл., г.о. Щёлково, г. Щёлково, ул. Заречная, стр. 105Б, к. 11	

Заместитель Министра



(подпись)



М.П.

С.В. Глаголев