



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

**Регистрационное удостоверение
лекарственного препарата для медицинского применения**

ЛП-№(002132)-(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:	Новартис Оверсиз Инвестментс АГ, Швейцария / Novartis Overseas Investments AG, Switzerland
2	Адрес держателя регистрационного удостоверения:	Лихтштрассе 35, 4056 Базель, Швейцария / Lichtstrasse 35, 4056 Basel, Switzerland
3	Дата регистрации:	07.04.2023
4	Дата истечения срока действия регистрационного удостоверения:	-
5	Дата подтверждения регистрации (перерегистрации):	-
6	Дата внесения изменений (переоформления) в регистрационное удостоверение:	07.04.2023
7	Дата регистрации в референтном государстве:	07.04.2023

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

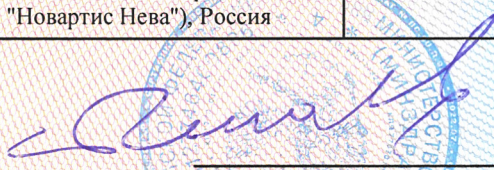
8	Торговое наименование лекарственного препарата:	Юперิโอ
9	Международное непатентованное наименование (МНН), или общепринятое (группировочное) наименование, или химическое наименование активной фармацевтической субстанции (при отсутствии МНН):	Валсартан + Сакубитрил
10	Лекарственная форма:	таблетки, покрытые пленочной оболочкой
11	Дозировка(-и):	50 мг (25.7 мг + 24.3 мг), 100 мг (51.4 мг + 48.6 мг), 200 мг (102.8 мг + 97.2 мг)
12	Форма(-ы) выпуска:	таблетки, покрытые пленочной оболочкой, 50 мг (25.7 мг + 24.3 мг), 100 мг (51.4 мг + 48.6 мг), 200 мг (102.8 мг + 97.2 мг) (блистер) 14 x 2/4 (пачка картонная); упаковка "ин балк": таблетки, покрытые пленочной оболочкой, 50 мг (25.7 мг + 24.3 мг), 100 мг (51.4 мг + 48.6 мг), 200 мг (102.8 мг + 97.2 мг) (пакет) 1-50 кг x 1-5 (барабан)
13	Состав лекарственного препарата:	сакубитрила и валсартана гидратный комплекс натриевых солей 56.551/113.103/226.206 мг (в пересчете на кислотную форму безводную 50/100/200 мг, что эквивалентно содержанию сакубитрила 24.3/48.6/97.2 мг, валсартана 25.7/51.4/102.8 мг), вспомогательные вещества (целлюлоза микрокристаллическая, гипролоза (гидроксипропилцеллюлоза с низкой степенью замещения), кросповидон, магния стеарат, тальк, кремния диоксид

		коллоидный, оболочка: премикс оболочки белый [гипромеллоза, титана диоксид (Е 171), макрогол 4000, тальк]: +/+/, премикс оболочки желтый [гипромеллоза, краситель железа оксид желтый (Е 172), макрогол 4000, тальк]: -/+/, премикс оболочки красный [гипромеллоза, краситель железа оксид красный (Е 172), макрогол 4000, тальк]: +/+/, премикс оболочки черный [гипромеллоза, краситель железа оксид черный (Е 172), макрогол 4000, тальк]: +/-/)
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	Новартис Сингапур Фармасьютикал Мэнюфекчуринг Пте., Лтд, Сингапур / Novartis Singapore Pharmaceutical Manufacturing Pte. Ltd., Singapore	10 Туас Бей Лейн, 637461 Сингапур, Сингапур / 10 Tuas Bay Lane, 637461, Singapore, Singapore
2	Производство готовой лекарственной формы	Новартис Фарма С.п.А., Италия / Novartis Farma S.p.A., Italy	Виа Провинциале Скито, 131-80058 Торре Аннунциата (Неаполь), Италия / Via Provinciale Schito 131-80058 Torre Annunziata (NA), Italy
3	Производство готовой лекарственной формы	Общество с ограниченной ответственностью "Новартис Нева" (ООО "Новартис Нева"), Россия	г. Санкт-Петербург, Дорога в Каменку, д. 40, к. 3, лит. А
4	Первичная упаковка	Новартис Фарма С.п.А., Италия / Novartis Farma S.p.A., Italy	Виа Провинциале Скито, 131-80058 Торре Аннунциата (Неаполь), Италия / Via Provinciale Schito 131-80058 Torre Annunziata (NA), Italy
5	Первичная упаковка	Общество с ограниченной ответственностью "Новартис Нева" (ООО "Новартис Нева"), Россия	г. Санкт-Петербург, Дорога в Каменку, д. 40, к. 3, лит. А
6	Вторичная упаковка	Новартис Фарма С.п.А., Италия / Novartis Farma S.p.A., Italy	Виа Провинциале Скито, 131-80058 Торре Аннунциата (Неаполь), Италия / Via Provinciale Schito 131-80058 Torre Annunziata (NA), Italy
7	Вторичная упаковка	Общество с ограниченной ответственностью "Новартис Нева" (ООО "Новартис Нева"), Россия	г. Санкт-Петербург, Дорога в Каменку, д. 40, к. 3, лит. А
8	Выпускающий контроль качества	Новартис Фарма С.п.А., Италия / Novartis Farma S.p.A., Italy	Виа Провинциале Скито, 131-80058 Торре Аннунциата (Неаполь), Италия / Via Provinciale Schito 131-80058 Torre Annunziata (NA), Italy
9	Выпускающий контроль качества	Общество с ограниченной ответственностью "Новартис Нева" (ООО "Новартис Нева"), Россия	г. Санкт-Петербург, Дорога в Каменку, д. 40, к. 3, лит. А

Заместитель Министра



(подпись)
М.П.

С.В. Глаголев