



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

**Регистрационное удостоверение
лекарственного препарата для медицинского применения**

ЛП-002644

(номер регистрационного удостоверения лекарственного препарата)

Наименование держателя (владельца) регистрационного удостоверения лекарственного препарата	Акционерное общество "Нижегородский химико-фармацевтический завод" (АО "Нижфарм"), Россия
Адрес местонахождения держателя (владельца) регистрационного удостоверения лекарственного препарата	603105, г. Нижний Новгород, ул. Салганская, д. 7
Дата государственной регистрации лекарственного препарата	08.10.2014
Срок действия регистрационного удостоверения лекарственного препарата	31.12.2025
Дата внесения изменений в регистрационное удостоверение лекарственного препарата (дата замены регистрационного удостоверения лекарственного препарата)	06.10.2023
Информация о зарегистрированном лекарственном препарате:	
Торговое наименование	Випидия®
Международное непатентованное, или группировочное, или химическое наименование	Алоглиптин
Лекарственная форма	таблетки, покрытые пленочной оболочкой
Дозировка	12.5 мг, 25 мг
Качественный состав и количественный состав действующих веществ и качественный состав вспомогательных веществ	
алоглиптина бензоат 17/34 мг (в пересчете на алоглиптин 12.5/25 мг), вспомогательные вещества (маннитол, целлюлоза микрокристаллическая, гидроксипропилцеллюлоза, кроскармеллоза натрия, магния стеарат, пленочная оболочка [гипромеллоза 2910, титана диоксид, краситель железа оксид желтый: +/-, краситель железа оксид красный +/-, макрогол-8000])	
Форма выпуска (лекарственная форма, дозировка, первичная упаковка, количество лекарственной формы в первичной упаковке, количество первичной упаковки в потребительской упаковке, комплектность)	таблетки, покрытые пленочной оболочкой, 12.5 мг, 25 мг (блистер/контурная ячейковая упаковка) 14 x 2 (пачка картонная) таблетки, покрытые пленочной оболочкой, 12.5 мг, 25 мг (контурная ячейковая упаковка) 10 x 3 (пачка картонная)
Реквизиты нормативной документации	ЛП-002644-061023

051174

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 "Такеда Фармасьютикалс" (ООО "Такеда Фармасьютикалс"), Россия
150030, г. Ярославль, ул. Технопарковая, д. 9	
<i>Производитель (Все стадии производства)</i>	Общество с ограниченной ответственностью "Хемофарм" (ООО "Хемофарм"), Россия
249035, Калужская обл., г. Обнинск, Киевское шоссе, д. 62	
<i>Производитель (Все стадии производства)</i>	Такеда Айлэнд Лимитед, Ирландия/ Takeda Ireland Limited, Ireland
Bray Business Park, Kilruddery, Co. Wicklow A98 CD36, Ireland	

Заместитель Министра



(подпись)

М.П.



С.В. Глаголев