

МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ**Регистрационное удостоверение**
лекарственного препарата для медицинского применения
ЛП-№(003179)-(PT-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 "Нижегородский химико-фармацевтический завод" (АО "Нижфарм"), Российская Федерация
2	Адрес держателя регистрационного удостоверения:	603105, г. Нижний Новгород, ул. Салганская, д. 7
3	Дата регистрации:	14.09.2023
4	Дата истечения срока действия регистрационного удостоверения:	-
5	Дата подтверждения регистрации (перерегистрации):	-
6	Дата внесения изменений (переоформления) в регистрационное удостоверение:	18.10.2024
7	Дата регистрации в референтном государстве:	14.09.2023

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:	Миропристон®
9	Международное непатентованное наименование (МНН), или общепринятое (группировочное) наименование, или химическое наименование активной фармацевтической субстанции (при отсутствии МНН):	Мифепристон
10	Лекарственная форма:	таблетки
11	Дозировка(-и):	200 мг
12	Форма(-ы) выпуска:	таблетки, 200 мг (контурная ячейковая упаковка) 1/2/3 x 1/2/3/5 (пачка картонная)
13	Состав лекарственного препарата:	мифепристон 200 мг, вспомогательные вещества (целлюлоза микрокристаллическая, карбоксиметилкрахмал натрия, тальк, кальция стеарат)
14	Срок годности:	5 лет

057358

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 "Обнинская химико-фармацевтическая компания" (АО "ОХФК"), Российская Федерация	Калужская обл., г. Обнинск, Киевское шоссе, зд. 107
2	Первичная упаковка	Акционерное общество "Обнинская химико-фармацевтическая компания" (АО "ОХФК"), Российская Федерация	Калужская обл., г. Обнинск, Киевское шоссе, зд. 107
3	Вторичная упаковка	Акционерное общество "Обнинская химико-фармацевтическая компания" (АО "ОХФК"), Российская Федерация	Калужская обл., г. Обнинск, Киевское шоссе, зд. 107
4	Выпускающий контроль качества	Акционерное общество "Обнинская химико-фармацевтическая компания" (АО "ОХФК"), Российская Федерация	Калужская обл., г. Обнинск, Киевское шоссе, зд. 3а, стр. 3

Заместитель Министра

С.В. Глаголев

(подпись)

М.П.