



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

**Регистрационное удостоверение
лекарственного препарата для медицинского применения
ЛП-№(000415)-(PG-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:	Общество с ограниченной ответственностью "ГЕРОФАРМ"
2	Адрес держателя регистрационного удостоверения:	191119, г. Санкт-Петербург, ул. Звенигородская, д. 9
3	Дата регистрации:	03.11.2021
4	Дата истечения срока действия регистрационного удостоверения:	03.11.2026
5	Дата подтверждения регистрации (перерегистрации):	-
6	Дата внесения изменений (переоформления) в регистрационное удостоверение:	11.04.2023
7	Дата регистрации в референтном государстве:	03.11.2021

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:	Эводин®
9	Международное непатентованное наименование (МНН), или общепринятое (группировочное) наименование, или химическое наименование активной фармацевтической субстанции (при отсутствии МНН):	Эвоглиптин
10	Лекарственная форма:	таблетки, покрытые пленочной оболочкой
11	Дозировка(-и):	5 мг
12	Форма(-ы) выпуска:	таблетки, покрытые пленочной оболочкой, 5 мг (контурная ячейковая упаковка) 7 x 4 (пачка картонная); таблетки, покрытые пленочной оболочкой, 5 мг (контурная ячейковая упаковка) 14 x 2 (пачка картонная)
13	Состав лекарственного препарата:	эвоглиптина тартрат 6,869 мг (эквивалентно эвоглиптину 5,0 мг), вспомогательные вещества

047640

(маннитол, крахмал прежелатинизированный, гипролоза низкозамещенная, гипролоза, кремния диоксид коллоидный, магния стеарат, оболочка - Опадрай® 03B28796 белый [гипромеллоза, титана диоксид, макрогол/полиэтиленгликоль])

14	Срок годности:	2 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	Общество с ограниченной ответственностью «ГЕРОФАРМ», РОССИЯ	г. Санкт-Петербург, Московское шоссе, д. 13, лит. ВИ
2	Производство готовой лекарственной формы	Общество с ограниченной ответственностью «ГЕРОФАРМ», РОССИЯ	г. Санкт-Петербург, г. Пушкин, Ячевский проезд, д. 4, стр. 1
3	Первичная упаковка	Общество с ограниченной ответственностью «ГЕРОФАРМ», РОССИЯ	г. Санкт-Петербург, Московское шоссе, д. 13, лит. ВИ
4	Первичная упаковка	Общество с ограниченной ответственностью «ГЕРОФАРМ», РОССИЯ	г. Санкт-Петербург, г. Пушкин, Ячевский проезд, д. 4, стр. 1
5	Вторичная упаковка	Общество с ограниченной ответственностью «ГЕРОФАРМ», РОССИЯ	г. Санкт-Петербург, Московское шоссе, д. 13, лит. ВИ
6	Вторичная упаковка	Общество с ограниченной ответственностью «ГЕРОФАРМ», РОССИЯ	г. Санкт-Петербург, г. Пушкин, Ячевский проезд, д. 4, стр. 1
7	Выпускающий контроль качества	Общество с ограниченной ответственностью «ГЕРОФАРМ», РОССИЯ	г. Санкт-Петербург, г. Пушкин, Ячевский проезд, д. 4, стр. 1

Заместитель Министра



(подпись)

М.П.

С.В. Глаголев