



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

**Регистрационное удостоверение  
лекарственного препарата для медицинского применения  
ЛП-№(002059)-(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:	Акционерное общество "АВВА РУС" (АО "АВВА РУС"), Россия
2	Адрес держателя регистрационного удостоверения:	121614, Москва, ул. Крылатские Холмы, д. 30, корп. 9
3	Дата регистрации:	29.03.2023
4	Дата истечения срока действия регистрационного удостоверения:	-
5	Дата подтверждения регистрации (перерегистрации):	-
6	Дата внесения изменений (переоформления) в регистрационное удостоверение:	25.10.2023
7	Дата регистрации в референтном государстве:	29.03.2023

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:	Азитромицин Экомед®
9	Международное непатентованное наименование (МНН), или общепринятое (группировочное) наименование, или химическое наименование активной фармацевтической субстанции (при отсутствии МНН):	Азитромицин
10	Лекарственная форма:	таблетки, покрытые пленочной оболочкой
11	Дозировка(-и):	250 мг, 500 мг
12	Форма(-ы) выпуска:	таблетки, покрытые пленочной оболочкой, 250 мг (контурная ячейковая упаковка) 6 x 1 (пачка картонная) таблетки, покрытые пленочной оболочкой, 500 мг (контурная ячейковая упаковка) 3 x 1 (пачка картонная)
13	Состав лекарственного препарата:	азитромицина дигидрат (в пересчете на азитромицин 250.00/500.00 мг) 262.03/524.06 мг, вспомогательные вещества (лактитол, кроскармеллоза натрия, <b>051450</b> )

	гипролоза, крахмал прежелатинизированный, магния стеарат, натрия лаурилсульфат, кремния диоксид коллоидный, целлюлоза микрокристаллическая, оболочка [гипромеллоза, титана диоксид, макрогол, тальк, повидон, краситель хинолиновый желтый]
<b>14 Срок годности:</b>	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	Акционерное общество "АВВА РУС", Россия	Кировская обл., г. Киров, ул. Луганская, д. 53А
2	Первичная упаковка	Акционерное общество "АВВА РУС", Россия	Кировская обл., г. Киров, ул. Луганская, д. 53А
3	Вторичная упаковка	Акционерное общество "АВВА РУС", Россия	Кировская обл., г. Киров, ул. Луганская, д. 53А
4	Выпускающий контроль качества	Акционерное общество "АВВА РУС", Россия	Кировская обл., г. Киров, ул. Луганская, д. 53А

Заместитель Министра



С.В. Глаголев

(подпись)

М.П.