



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

**Регистрационное удостоверение
лекарственного препарата для медицинского применения
ЛП-№(007642)-(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 "Отисифарм" (АО "Отисифарм"), Российская Федерация
2	Адрес держателя регистрационного удостоверения:	123112, г. Москва, ул. Тестовская, д. 10, эт. 12, пом. II, ком. 29
3	Дата регистрации:	13.11.2024
4	Дата истечения срока действия регистрационного удостоверения:	-
5	Дата подтверждения регистрации (перерегистрации):	-
6	Дата внесения изменений (переоформления) в регистрационное удостоверение:	-
7	Дата регистрации в референтном государстве:	13.11.2024

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:	Арбидол®
9	Международное непатентованное наименование (МНН), или общепринятое (группировочное) наименование, или химическое наименование активной фармацевтической субстанции (при отсутствии МНН):	Умифеновир
10	Лекарственная форма:	порошок для приготовления суспензии для приема внутрь
11	Дозировка(-и):	25 мг/5 мл
12	Форма(-ы) выпуска:	[порошок для приготовления суспензии для приема внутрь, 25 мг/5 мл (флакон) 37 г x 1 + ложка мерная x 1] x 1 (пачка картонная)
13	Состав лекарственного препарата:	умифеновира гидрохлорида моногидрат 25.88 мг (в пересчете на умифеновира гидрохлорид 25.00 мг), вспомогательные вещества (натрия хлорид, мальтодекстрин, сахароза (сахар белый), кремния диоксид коллоидный, титана диоксид, крахмал прежелатинизированный, натрия бензоат, ароматизатор банановый, ароматизатор вишневый)

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	Открытое акционерное общество "Фармстандарт-Лексредства"(ОАО "Фармстандарт-Лексредства"), Российская Федерация	Курская обл., г. Курск, ул. 2-я Агрегатная , д. 1а/18
2	Первичная упаковка	Открытое акционерное общество "Фармстандарт-Лексредства"(ОАО "Фармстандарт-Лексредства"), Российская Федерация	Курская обл., г. Курск, ул. 2-я Агрегатная , д. 1а/18
3	Вторичная упаковка	Открытое акционерное общество "Фармстандарт-Лексредства"(ОАО "Фармстандарт-Лексредства"), Российская Федерация	Курская обл., г. Курск, ул. 2-я Агрегатная , д. 1а/18
4	Выпускающий контроль качества	Открытое акционерное общество "Фармстандарт-Лексредства"(ОАО "Фармстандарт-Лексредства"), Российская Федерация	Курская обл., г. Курск, ул. 2-я Агрегатная , д. 1а/18

Заместитель Министра

С.В. Глаголев

(подпись)

М.П.

