



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

Регистрационное удостоверение
лекарственного препарата № 000177-РГ-RLD **для медицинского применения**

(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 "Химико-фармацевтический комбинат "АКРИХИН" (АО "АКРИХИН"), Россия
2	Адрес держателя регистрационного удостоверения:	142450, Московская область, Ногинский район, г. Старая Купавна, ул. Кирова, д. 29
3	Дата регистрации:	29.03.2021
4	Дата истечения срока действия регистрационного удостоверения:	29.03.2026
5	Дата подтверждения регистрации (перерегистрации):	-
6	Дата внесения изменений (переоформления) в регистрационное удостоверение:	-
7	Дата регистрации в референтном государстве:	29.03.2021

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:	Мелоксикам-Акрихин
9	Международное непатентованное наименование (МНН), или общепринятое (группировочное) наименование, или химическое наименование активной фармацевтической субстанции (при отсутствии МНН):	Мелоксикам
10	Лекарственная форма:	таблетки
11	Дозировка(-и):	7.5 мг, 15 мг
12	Форма(-ы) выпуска:	таблетки 7.5 мг, 15 мг (блистер) 10 x 1/2/3 (пачка картонная)
13	Состав лекарственного препарата:	мелоксикам 7.50/15.00 мг, вспомогательные вещества (лактозы моногидрат, целлюлоза микрокристаллическая, натрия цитрат, крошповидон, кремния диоксид коллоидный, магния стеарат)
14	Срок годности:	3 года 036083

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	Юником Лабораториз Лтд., Индия /Unichem Laboratories Ltd., India	Unit II, Village Bhatauli Kalan, Baddi, Dist.Solan (H.P) - 173 205, India/ Юнит II, Вилладж Бхатаули Калан, Бадди, Дистрикт Солан (Х.П.) – 173 205, Индия
2	Первичная упаковка	Юником Лабораториз Лтд., Индия /Unichem Laboratories Ltd., India	Unit II, Village Bhatauli Kalan, Baddi, Dist.Solan (H.P) - 173 205, India/ Юнит II, Вилладж Бхатаули Калан, Бадди, Дистрикт Солан (Х.П.) – 173 205, Индия
3	Вторичная упаковка	Юником Лабораториз Лтд., Индия /Unichem Laboratories Ltd., India	Unit II, Village Bhatauli Kalan, Baddi, Dist.Solan (H.P) - 173 205, India/ Юнит II, Вилладж Бхатаули Калан, Бадди, Дистрикт Солан (Х.П.) – 173 205, Индия
4	Выпускающий контроль качества	Юником Лабораториз Лтд., Индия /Unichem Laboratories Ltd., India	Unit II, Village Bhatauli Kalan, Baddi, Dist.Solan (H.P) - 173 205, India/ Юнит II, Вилладж Бхатаули Калан, Бадди, Дистрикт Солан (Х.П.) – 173 205, Индия

Заместитель Министра



С.В. Глаголев

(подпись)

М.П.