



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

Регистрационное удостоверение
лекарственного препарата для медицинского применения
ЛП-№(002544)-(ПГ-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, г. Москва, ул. Крылатские Холмы, д. 30, корп. 9
3	Дата регистрации:	14.06.2023
4	Дата истечения срока действия регистрационного удостоверения:	14.06.2028
5	Дата подтверждения регистрации (перерегистрации):	-
6	Дата внесения изменений (переоформления) в регистрационное удостоверение:	-
7	Дата регистрации в референтном государстве:	14.06.2023

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:	Амоксициллин Диспертаб®
9	Международное непатентованное наименование (МНН), или общепринятое (группировочное) наименование, или химическое наименование активной фармацевтической субстанции (при отсутствии МНН):	Амоксициллин
10	Лекарственная форма:	таблетки диспергируемые
11	Дозировка(-и):	125 мг, 250 мг, 500 мг, 1000 мг
12	Форма(-ы) выпуска:	таблетки диспергируемые 125 мг (контурная ячейковая упаковка) 5/7 x 2/4 (пачка картонная) таблетки диспергируемые 125 мг (контурная ячейковая упаковка) 10 x 2 (пачка картонная) таблетки диспергируемые 250 мг (контурная ячейковая упаковка) 5 x 4 (пачка картонная) таблетки диспергируемые 250 мг 500 мг (контурная ячейковая упаковка) 10 x 2 (пачка картонная) таблетки диспергируемые 500 мг (контурная

		ячейковая упаковка) 5 x 4 (пачка картонная) таблетки диспергируемые 500 мг (контурная ячейковая упаковка) 10 x 2 (пачка картонная) таблетки диспергируемые 1000 мг (контурная ячейковая упаковка) 5 x 4 (пачка картонная)
13	Состав лекарственного препарата:	амоксициллина тригидрат 143.500/287.000/574.000/ 1148.000 мг (в пересчете на амоксициллин 125.000/250.000/500.000/1000.000 мг), вспомога- тельные вещества (гипролоза, кросповидон XL-10, натрия стеарилфумарат, ароматизатор лимонный, ароматизатор мандариновый, смесь целлюлоза микрокристаллическая + кармеллоза натрия [целлюлоза микрокристаллическая – 89 %; кармеллоза натрия – 11 %], сукралоза, ароматизатор ванильный, целлюлоза микрокристаллическая 102)
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	Акционерное общество "АВВА РУС" (АО "АВВА РУС"), Россия	Кировская обл., г. Киров, ул. Луганская, д. 53А
2	Первичная упаковка	Акционерное общество "АВВА РУС" (АО "АВВА РУС"), Россия	Кировская обл., г. Киров, ул. Луганская, д. 53А
3	Вторичная упаковка	Акционерное общество "АВВА РУС" (АО "АВВА РУС"), Россия	Кировская обл., г. Киров, ул. Луганская, д. 53А
4	Выпускающий контроль качества	Акционерное общество "АВВА РУС" (АО "АВВА РУС"), Россия	Кировская обл., г. Киров, ул. Луганская, д. 53А

Первый заместитель Министра



В.С. Фисенко

(подпись)

М.П.