

МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ**Регистрационное удостоверение**
лекарственного препарата для медицинского применения
ЛП-№(005772)-(PI-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 "Нижегородский химико-фармацевтический завод", Российская Федерация
2	Адрес держателя регистрационного удостоверения:	603105, г. Нижний Новгород, ул. Салганская, д. 7
3	Дата регистрации:	14.06.2024
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:	14.06.2024

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:	Азафен®
9	Международное непатентованное наименование (МНН), или общепринятое (группировочное) наименование, или химическое наименование активной фармацевтической субстанции (при отсутствии МНН):	Пипофезин
10	Лекарственная форма:	таблетки
11	Дозировка(-и):	25 мг
12	Форма(-ы) выпуска:	таблетки, 25 мг (контурная ячейковая упаковка) 10 x 3/4/5 (пачка картонная) таблетки, 25 мг (контурная ячейковая упаковка) 14x 1/2/3/4 (пачка картонная)
13	Состав лекарственного препарата:	пипофезина дигидрохлорида моногидрат 25.00 мг, вспомогательные вещества (крахмал картофельный, кремния диоксид коллоидный (аэросил), целлюлоза микрокристаллическая, лактозы моногидрат, повидон K55, магния стеарат)

14 Срок годности:

5 лет

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 "Хемофарм", Российская Федерация	249035, Калужская область, г. Обнинск, Киевское шоссе, д. 62
2	Первичная упаковка	Общество с ограниченной ответственностью "Хемофарм", Российская Федерация	249035, Калужская область, г. Обнинск, Киевское шоссе, д. 62
3	Вторичная упаковка	Общество с ограниченной ответственностью "Хемофарм", Российская Федерация	249035, Калужская область, г. Обнинск, Киевское шоссе, д. 62
4	Выпускающий контроль качества	Общество с ограниченной ответственностью "Хемофарм", Российская Федерация	249035, Калужская область, г. Обнинск, Киевское шоссе, д. 62

Первый заместитель
Министра

В.С. Фисенко

(подпись)

М.П.

