

МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ**Регистрационное удостоверение
лекарственного препарата для медицинского применения****ЛП-№(001167)-(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 "Химико-фармацевтический комбинат "АКРИХИН" (АО "АКРИХИН"), Россия
2	Адрес держателя регистрационного удостоверения:	142450, Московская обл., г.б. Богородский, г. Старая Купавна, ул. Кирова, д. 29
3	Дата регистрации:	30.08.2022
4	Дата истечения срока действия регистрационного удостоверения:	-
5	Дата подтверждения регистрации (перерегистрации):	-
6	Дата внесения изменений (переоформления) в регистрационное удостоверение:	28.11.2022
7	Дата регистрации в референтном государстве:	30.08.2022

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:	Лоперамид-Акрихин
9	Международное непатентованное наименование (МНН), или общепринятое (группировочное) наименование, или химическое наименование активной фармацевтической субстанции (при отсутствии МНН):	Лоперамид
10	Лекарственная форма:	капсулы
11	Дозировка(-и):	2 мг
12	Форма(-ы) выпуска:	капсулы, 2 мг (контурная ячейковая упаковка) 10 x 1/2/3 (пачка картонная); капсулы, 2 мг (контурная ячейковая упаковка) 20 x 1/2 (пачка картонная)

044738

13	Состав лекарственного препарата:	лоперамида гидрохлорид 2.0 мг (в пересчете на 100 % вещество), вспомогательные вещества (лактозы моногидрат, крахмал кукурузный, кремния диоксид коллоидный, тальк, магния стеарат, капсула твердая желатиновая [титана диоксид, краситель хинолиновый желтый, краситель солнечный закат желтый, желатин])
14	Срок годности:	4 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 "Химико-фармацевтический комбинат "АКРИХИН" (АО "АКРИХИН"), Россия	Московская обл., г.о. Богородский, г. Старая Купавна, ул. Кирова, д. 29, стр. 4
2	Первичная упаковка	Акционерное общество "Химико-фармацевтический комбинат "АКРИХИН" (АО "АКРИХИН"), Россия	Московская обл., г.о. Богородский, г. Старая Купавна, ул. Кирова, д. 29, стр. 4; Московская обл., г.о. Богородский, г. Старая Купавна, ул. Кирова, д. 29, стр. 6
3	Вторичная упаковка	Акционерное общество "Химико-фармацевтический комбинат "АКРИХИН" (АО "АКРИХИН"), Россия	Московская обл., г.о. Богородский, г. Старая Купавна, ул. Кирова, д. 29, стр. 4; Московская обл., г.о. Богородский, г. Старая Купавна, ул. Кирова, д. 29, стр. 6
4	Выпускающий контроль качества	Акционерное общество "Химико-фармацевтический комбинат "АКРИХИН" (АО "АКРИХИН"), Россия	Московская обл., г.о. Богородский, г. Старая Купавна, ул. Кирова, д. 29, стр. 3

Заместитель Министра

С.В. Глаголев

