



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

**Регистрационное удостоверение
лекарственного препарата для медицинского применения**

ЛП-002690

(номер регистрационного удостоверения лекарственного препарата)

Наименование держателя (владельца) регистрационного удостоверения лекарственного препарата	Акционерное общество "Отисифарм" (АО "Отисифарм"), Россия
Адрес местонахождения держателя (владельца) регистрационного удостоверения лекарственного препарата	123112, г. Москва, ул. Тестовская, д. 10, эт. 12, пом. II, ком. 29
Дата государственной регистрации лекарственного препарата	31.10.2014
Срок действия регистрационного удостоверения лекарственного препарата	31.12.2025
Дата внесения изменений в регистрационное удостоверение лекарственного препарата (дата замены регистрационного удостоверения лекарственного препарата)	22.11.2022
Информация о зарегистрированном лекарственном препарате:	
Торговое наименование	Арбидол® Максимум
Международное непатентованное, или группировочное, или химическое наименование	Умифеновир
Лекарственная форма	капсулы
Дозировка	200 мг
Качественный состав и количественный состав действующих веществ и качественный состав вспомогательных веществ	
умифеновира гидрохлорида моногидрат 207.0 мг (в пересчете на умифеновира гидрохлорид 200.0 мг), вспомогательные вещества (крахмал картофельный, целлюлоза микрокристаллическая 200, кремния диоксид коллоидный, повидон K25 (коллидон 25), кальция стеарат, натрия кроскармеллоза, капсула твердая желатиновая № 0 [корпус и крышечка: титана диоксид (E 171), желатин])	
Форма выпуска (лекарственная форма, дозировка, первичная упаковка, количество лекарственной формы в первичной упаковке, количество первичной упаковки в потребительской упаковке, комплектность)	капсулы, 200 мг (контурная ячейковая упаковка) 10 x 1/2 (пачка картонная)
Реквизиты нормативной документации	ЛП-002690-061022

044802

Производственные площадки, участвующие в процессе производства лекарственного препарата, с указанием стадий производства, названий и фактических адресов местонахождения

Производитель (Все стадии производства)	Акционерное общество "Отисифарм Про" (АО "Отисифарм Про"), Россия, Россия
Калининградская обл., м.о. Зеленоградский, тер. Индустриальный парк Храброво, ул. Новаторов, д. 6, к. 1	
Производитель (Все стадии производства)	Открытое акционерное общество "Фармстандарт-Лексредства" (ОАО "Фармстандарт-Лексредства"), Россия, Россия
Курская обл., г. Курск, ул. 2-я Агрегатная, д. 1а/18	

Заместитель Министра

(подпись)

С.В. Глаголев

М.П.

