



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

Регистрационное удостоверение
лекарственного препарата для медицинского применения
ЛП-№(002818)-(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 "Валента Фармацевтика" (АО "Валента Фарм"), Россия
2	Адрес держателя регистрационного удостоверения:	141108, Московская обл., г. Щелково, ул. Фабричная, д. 2
3	Дата регистрации:	20.07.2023
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:	20.07.2023

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:	Тримедат®
9	Международное непатентованное наименование (МНН), или общепринятое (группировочное) наименование, или химическое наименование активной фармацевтической субстанции (при отсутствии МНН):	Тримебутин
10	Лекарственная форма:	таблетки
11	Дозировка(-и):	100 мг, 200 мг
12	Форма(-ы) выпуска:	таблетки, 100 мг (контурная ячейковая упаковка) 10 x 1/2/3/4 (пачка картонная); таблетки, 200 мг (контурная ячейковая упаковка) 10 x 3/9 (пачка картонная)
13	Состав лекарственного препарата:	тримебутина малеат 100/200 мг, вспомогательные вещества (лактозы моногидрат, крахмал картофельный, повидон (К 90), 050151 диоксид коллоидный (аэросил), магния стеарат, тальк)

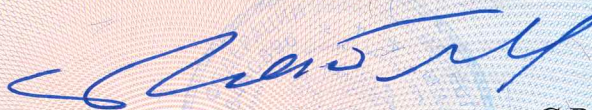
14 Срок годности:

3 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 "Валента Фармацевтика" (АО "Валента Фарм"), Россия	141108, Московская обл., г. Щелково, ул. Фабричная, д. 2
2	Первичная упаковка	Акционерное общество "Валента Фармацевтика" (АО "Валента Фарм"), Россия	141108, Московская обл., г. Щелково, ул. Фабричная, д. 2
3	Вторичная упаковка	Акционерное общество "Валента Фармацевтика" (АО "Валента Фарм"), Россия	141108, Московская обл., г. Щелково, ул. Фабричная, д. 2
4	Выпускающий контроль качества	Акционерное общество "Валента Фармацевтика" (АО "Валента Фарм"), Россия	141108, Московская обл., г. Щелково, ул. Фабричная, д. 2

Заместитель Министра



С.В. Глаголев

(подпись)

М.П.