



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

**Регистрационное удостоверение
лекарственного препарата для медицинского применения**

P N003610/01

(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	10.05.2007
Срок действия регистрационного удостоверения лекарственного препарата	бессрочно
Дата внесения изменений в регистрационное удостоверение лекарственного препарата (дата замены регистрационного удостоверения лекарственного препарата)	05.03.2019
Информация о зарегистрированном лекарственном препарате:	
Торговое наименование	Арбидол®
Международное непатентованное, или группировочное, или химическое наименование	Умифеновир
Лекарственная форма	капсулы
Дозировка	100 мг
Качественный состав и количественный состав действующих веществ и качественный состав вспомогательных веществ	
умифеновира гидрохлорида моногидрат (в пересчете на умифеновира гидрохлорид) 100.0 мг, вспомогательные вещества (крахмал картофельный, целлюлоза микрокристаллическая, кремния диоксид коллоидный (аэросил), повидон К 25 (коллидон 25), кальция стеарат, капсула твердая желатиновая № 1 [корпус: титана диоксид (Е 171), желатин; крышечка: титана диоксид (Е 171), краситель солнечный закат желтый (Е 110), хинолиновый желтый (Е 104), желатин])	
Форма выпуска (лекарственная форма, дозировка, первичная упаковка, количество лекарственной формы в первичной упаковке, количество первичной упаковки в потребительской упаковке, комплектность)	капсулы, 100 мг (контурная ячейковая упаковка) 5/10 х 1/2/4 (пачка картонная)
Реквизиты нормативной документации	P N003610/01-191017

023409

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

Производитель (Все стадии производства)

Открытое акционерное общество
"Фармстандарт-Лексредства"
(ОАО "Фармстандарт-Лексредства"),
Россия

305022, г. Курск, ул. 2-я Агрегатная, 1а/18

**Статс-секретарь - заместитель
Министра**



(подпись)
М.П.

Д.В. Костенников