



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	бессрочно
Дата внесения изменений в регистрационное удостоверение лекарственного препарата (дата замены регистрационного удостоверения лекарственного препарата)	01.11.2019
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 (в пересчете на умифеновира гидрохлорид) 200.0 мг, вспомогательные вещества (крахмал картофельный, целлюлоза микрокристаллическая, кремния диоксид коллоидный (аэросил), повидон (коллидон 25), кальция стеарат, натрия кроскармеллоза, капсулы твердые желатиновые № 0 [корпус и крышечка: титана диоксид (Е 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-002690-141117

027701

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



(подпись) М.П.



Д.В. Косых

Д.В. Костенников

(подпись)

М.П.

