



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

Регистрационное удостоверение
лекарственного препарата для медицинского применения
ЛП-№(007009)-(PT-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 "Р-Фарм" (АО "Р-Фарм"), Российская Федерация
2	Адрес держателя регистрационного удостоверения:	123154, г. Москва, ул. Берзарина, д. 19 к. 1
3	Дата регистрации:	26.09.2024
4	Дата истечения срока действия регистрационного удостоверения:	26.09.2029
5	Дата подтверждения регистрации (перерегистрации):	-
6	Дата внесения изменений (переоформления) в регистрационное удостоверение:	28.11.2025
7	Дата регистрации в референтном государстве:	26.09.2024

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:	ЭВЕРОЛИМУС
9	Международное непатентованное наименование (МНН), или общепринятое (группировочное) наименование, или химическое наименование активной фармацевтической субстанции (при отсутствии МНН):	эверолимус
10	Лекарственная форма:	таблетки
11	Дозировка(-и):	2.5 мг, 5 мг, 10 мг
12	Форма(-ы) выпуска:	таблетки, 2.5 мг, 5 мг, 10 мг (контурная ячейковая упаковка) 10 x 3 (пачка картонная)
13	Состав лекарственного препарата:	эверолимус в виде субстанции-смеси (9.09 %) 2.500/5.000/10.000 мг, вспомогательные вещества, входящие в состав субстанции-смеси (9.09 %) (гипромеллоза, лактоза безводная, бутилгидрокситолуол), вспомогательные вещества, входящие в состав таблетки (лактоза безводная, кросповидон, магния стеарат)
14	Срок годности:	2 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 "ОРТАТ" (АО "ОРТАТ"), Российская Федерация	Костромская обл., Сусанинский район, с. Северное, микрорайон Харитоново
2	Первичная упаковка	Акционерное общество "ОРТАТ" (АО "ОРТАТ"), Российская Федерация	Костромская обл., Сусанинский район, с. Северное, микрорайон Харитоново
3	Вторичная упаковка	Акционерное общество "ОРТАТ" (АО "ОРТАТ"), Российская Федерация	Костромская обл., Сусанинский район, с. Северное, микрорайон Харитоново
4	Выпускающий контроль качества	Акционерное общество "ОРТАТ" (АО "ОРТАТ"), Российская Федерация	Костромская обл., Сусанинский район, с. Северное, микрорайон Харитоново

Заместитель Министра



С.В. Глаголев