

# ЕВРАЗИЙСКИЙ ЭКОНОМИЧЕСКИЙ СОЮЗ



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

## Регистрационное удостоверение лекарственного препарата для медицинского применения ЛП-№(006081)-(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:	ABBA Фармасьютикалс Лтд., Кипр / AVVA Pharmaceuticals Ltd. Cyprus
2	Адрес держателя регистрационного удостоверения:	23А Спиру Киприану, 4001 Меса Гейтония, Лимассол, Кипр / 23А Spyrou Kuprianou, 4001 Mesa Geitonia, Limassol, Cyprus
3	Дата регистрации:	01.07.2024
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:	01.07.2024

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:	Натамицин
9	Международное непатентованное наименование (МНН), или общепринятое (группировочное) наименование, или химическое наименование активной фармацевтической субстанции (при отсутствии МНН):	Натамицин
10	Лекарственная форма:	суппозитории вагинальные
11	Дозировка(-и):	100 мг
12	Форма(-ы) выпуска:	суппозитории вагинальные, 100 мг (контурная ячейковая упаковка) 3 x 1/2 (пачка картонная)
13	Состав лекарственного препарата:	натамицин (в пересчете на 100 % вещество) 100,0 мг, вспомогательные вещества (макрогола глицерилгидроксистеарат, кремния диоксид коллоидный, жир твердый (Суппоцир АМ))
14	Срок годности:	2 года

055508

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 "АВВА РУС" (АО "АВВА РУС"), Российская Федерация	Кировская обл., г. Киров, ул. Луганская, д. 53А
2	Первичная упаковка	Акционерное общество "АВВА РУС" (АО "АВВА РУС"), Российская Федерация	Кировская обл., г. Киров, ул. Луганская, д. 53А
3	Вторичная упаковка	Акционерное общество "АВВА РУС" (АО "АВВА РУС"), Российская Федерация	Кировская обл., г. Киров, ул. Луганская, д. 53А
4	Выпускающий контроль качества	Акционерное общество "АВВА РУС" (АО "АВВА РУС"), Российская Федерация	Кировская обл., г. Киров, ул. Луганская, д. 53А

Заместитель Министра



(подпись)

М.П.

С.В. Глаголев