

МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ**Регистрационное удостоверение
лекарственного препарата для медицинского применения**
ЛП-№(002344)-(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 "Фармпроект" (АО "Фармпроект"), Россия
2	Адрес держателя регистрационного удостоверения:	192236, г. Санкт-Петербург, ул. Софийская, д. 14, лит. А
3	Дата регистрации:	16.05.2023
4	Дата истечения срока действия регистрационного удостоверения:	16.05.2028
5	Дата подтверждения регистрации (перерегистрации):	-
6	Дата внесения изменений (переоформления) в регистрационное удостоверение:	20.11.2023
7	Дата регистрации в референтном государстве:	16.05.2023

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:	Итоприд
9	Международное непатентованное наименование (МНН), или общепринятое (группировочное) наименование, или химическое наименование активной фармацевтической субстанции (при отсутствии МНН):	Итоприд
10	Лекарственная форма:	таблетки, покрытые пленочной оболочкой
11	Дозировка(-и):	50 мг
12	Форма(-ы) выпуска:	таблетки, покрытые пленочной оболочкой, 50 мг – (контурная ячейковая упаковка) 10 x 1/2/3/4/5/6/7/10 (пачка картонная)
13	Состав лекарственного препарата:	итоприда гидрохлорид 50 мг, вспомогательные вещества (лактозы моногидрат, кроскармеллоза натрия, крахмал кукурузный, кремния диоксид коллоидный, магния стеарат, оболочка: готовое пленочное покрытие [гипромеллоза 051879 (гидроксипропилметилцеллюлоза), макрогол (полиэтиленгликоль), титана диоксид])

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 "Фармпроект" (АО "Фармпроект"), Россия	192236, г. Санкт-Петербург, ул. Софийская, д. 14, лит. А
2	Первичная упаковка	Акционерное общество "Фармпроект" (АО "Фармпроект"), Россия	192236, г. Санкт-Петербург, ул. Софийская, д. 14, лит. А
3	Вторичная упаковка	Акционерное общество "Фармпроект" (АО "Фармпроект"), Россия	192236, г. Санкт-Петербург, ул. Софийская, д. 14, лит. А
4	Выпускающий контроль качества	Акционерное общество "Фармпроект" (АО "Фармпроект"), Россия	192236, г. Санкт-Петербург, ул. Софийская, д. 14, лит. А

Заместитель Министра



С.В. Глаголев

(подпись)

М.П.