

ЕВРАЗИЙСКИЙ ЭКОНОМИЧЕСКИЙ СОЮЗ

МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

**Регистрационное удостоверение
лекарственного препарата для медицинского применения**

ЛП-№(000863)-(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:	Общество с ограниченной ответственностью "Научно-технологическая фармацевтическая фирма "ПОЛИСАН" (ООО "НТФФ "ПОЛИСАН"), Россия
2	Адрес держателя регистрационного удостоверения:	192102, г. Санкт-Петербург, ул. Салова, д. 72, корп. 2, лит. А
3	Дата регистрации:	03.06.2022
4	Дата истечения срока действия регистрационного удостоверения:	-
5	Дата подтверждения регистрации (перерегистрации):	-
6	Дата внесения изменений (переоформления) в регистрационное удостоверение:	13.04.2023
7	Дата регистрации в референтном государстве:	03.06.2022

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

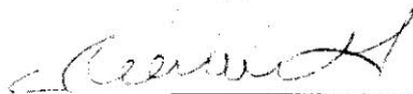
8	Торговое наименование лекарственного препарата:	ЦИКЛОФЕРОН®
9	Международное непатентованное наименование (МНН), или общепринятое (группировочное) наименование, или химическое наименование активной фармацевтической субстанции (при отсутствии МНН):	Меглюмина акридонacetат
10	Лекарственная форма:	таблетки, покрытые кишечнорастворимой оболочкой
11	Дозировка(-и):	150 мг
12	Форма(-ы) выпуска:	таблетки, покрытые кишечнорастворимой оболочкой, 150 мг (контурная ячейковая упаковка) 10 x 1/5 (пачка картонная); таблетки, покрытые кишечнорастворимой оболочкой, 150 мг (контурная ячейковая упаковка) 20 x 1 (пачка картонная)
13	Состав лекарственного препарата:	меглюмина акридонacetат в пересчете на акридонуксусную кислоту 150.00 мг (в дозе прописи: акридонуксусной кислоты 150.00 мг, меглюмина (N-метилглицина) 146.00 мг), вспомогательные

		вещества (повидон К 30, кальция стеарат, гипромеллоза, полисорбат 80, оболочка кишечнорастворимая [метакриловой кислоты и этилакрилата сополимер (1:1), пропиленгликоль])
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	Общество с ограниченной ответственностью "Научно-технологическая фармацевтическая фирма "ПОЛИСАН" (ООО "НТФФ "ПОЛИСАН"), Россия	192102, г. Санкт-Петербург, ул. Салова, д. 72, корп. 2, лит. А
2	Первичная упаковка	Общество с ограниченной ответственностью "Научно-технологическая фармацевтическая фирма "ПОЛИСАН" (ООО "НТФФ "ПОЛИСАН"), Россия	192102, г. Санкт-Петербург, ул. Салова, д. 72, корп. 2, лит. А
3	Вторичная упаковка	Общество с ограниченной ответственностью "Научно-технологическая фармацевтическая фирма "ПОЛИСАН" (ООО "НТФФ "ПОЛИСАН"), Россия	192102, г. Санкт-Петербург, ул. Салова, д. 72, корп. 2, лит. А
4	Выпускающий контроль качества	Общество с ограниченной ответственностью "Научно-технологическая фармацевтическая фирма "ПОЛИСАН" (ООО "НТФФ "ПОЛИСАН"), Россия	192102, г. Санкт-Петербург, ул. Салова, д. 72, корп. 2, лит. А

Заместитель Министра



С.В. Глаголев

(подпись)

М.П.