



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

Регистрационное удостоверение  
лекарственного препарата для медицинского применения

**ЛП-006482**

(номер регистрационного удостоверения лекарственного препарата)

Наименование держателя (владельца) регистрационного удостоверения лекарственного препарата	Акционерное общество "Валента Фармацевтика" (АО "Валента Фарм"), Россия
Адрес местонахождения держателя (владельца) регистрационного удостоверения лекарственного препарата	141101, Московская область, г. Щелково, ул. Фабричная, д. 2
Дата государственной регистрации лекарственного препарата	29.09.2020
Срок действия регистрационного удостоверения лекарственного препарата	со сроком действия 5 лет
Дата внесения изменений в регистрационное удостоверение лекарственного препарата (дата замены регистрационного удостоверения лекарственного препарата)	выдано впервые
Информация о зарегистрированном лекарственном препарате:	
Торговое наименование	Ингавири <sup>®</sup>
Международное непатентованное, или группировочное, или химическое наименование	Имидазолилэтанамид пентандиовой кислоты
Лекарственная форма	сироп
Дозировка	30 мг/5 мл
<b>Качественный состав и количественный состав действующих веществ и качественный состав вспомогательных веществ</b>	
имидазолилэтанамид пентандиовой кислоты 30.00 мг, вспомогательные вещества (мальтитол (мальтитол жидкий), глицерол, лимонной кислоты моногидрат, камедь ксантановая, метилпарагидроксибензоат натрия, ароматизатор грушевый, вода очищенная)	
Форма выпуска (лекарственная форма, дозировка, первичная упаковка, количество лекарственной формы в первичной упаковке, количество первичной упаковки в потребительской упаковке, комплектность)	[сироп, 30 мг/5 мл (флакон) 50/90 мл x 1 + (мерный шприц) x 1] x 1 (пачка картонная); [сироп, 30 мг/5 мл (флакон) 50/90 мл x 1 + (мерный шприц) x 1] x 40 (короб картонный) (упаковка "in bulk"); сироп, 30 мг/5 мл (флакон) 50/90 мл x 40 (короб картонный) (упаковка "in bulk")
Реквизиты нормативной документации	ЛП-006482-290920

033186

<b>Производственные площадки, участвующие в процессе производства лекарственного препарата, с указанием стадий производства, названий и фактических адресов местонахождения</b>	
<i>Производство готовой лекарственной формы</i>	ABC Фармацойтичи С.п.А., Италия / ABC Farmaceutici S.p.A., Italy
Via Cantone Moretti, 29 (loc. Localita San Bernardo) - 10015, Ivrea (TO)	
<i>Первичная упаковка</i>	ABC Фармацойтичи С.п.А., Италия / ABC Farmaceutici S.p.A., Italy
Via Cantone Moretti, 29 (loc. Localita San Bernardo) - 10015, Ivrea (TO)	
<i>Вторичная/потребительская упаковка</i>	ABC Фармацойтичи С.п.А., Италия / ABC Farmaceutici S.p.A., Italy
Via Cantone Moretti, 29 (loc. Localita San Bernardo) - 10015, Ivrea (TO)	
<i>Вторичная/потребительская упаковка</i>	Акционерное общество "Валента Фармацевтика" (АО "Валента Фарм"), Россия
141101, Московская область, г. Щелково, ул. Фабричная, д. 2	
<i>Производитель (Выпускающий контроль качества)</i>	ABC Фармацойтичи С.п.А., Италия / ABC Farmaceutici S.p.A., Italy
Via Cantone Moretti, 29 (loc. Localita San Bernardo) - 10015, Ivrea (TO)	
<i>Производитель (Выпускающий контроль качества)</i>	Акционерное общество "Валента Фармацевтика" (АО "Валента Фарм"), Россия
141101, Московская область, г. Щелково, ул. Фабричная, д. 2	

Заместитель Министра

О.В. Гриднев

