



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

**Регистрационное удостоверение
лекарственного препарата для медицинского применения**
ЛП-№(002868)-(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:	Акционерное общество "Медико-биологический научно-производственный комплекс "Цитомед", Российская Федерация
2	Адрес держателя регистрационного удостоверения:	197375, г. Санкт-Петербург, вн.тер.г. муниципальный округ Коломяги, проспект Орлово-Денисовский 14, стр.1
3	Дата регистрации:	25.07.2023
4	Дата истечения срока действия регистрационного удостоверения:	-
5	Дата подтверждения регистрации (перерегистрации):	-
6	Дата внесения изменений (переоформления) в регистрационное удостоверение:	10.11.2025
7	Дата регистрации в референтном государстве:	25.07.2023

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:	Цитовир®-3
9	Международное непатентованное наименование (МНН), или общепринятое (группировочное) наименование, или химическое наименование активной фармацевтической субстанции (при отсутствии МНН):	Альфа-глутамил-триптофан + аскорбиновая кислота + бендазол
10	Лекарственная форма:	капсулы
11	Дозировка(-и):	-
12	Форма(-ы) выпуска:	капсулы (контурная ячейковая упаковка) 12 x 1/2/4 (пачка картонная)
13	Состав лекарственного препарата:	альфа-глутамил-триптофан натрия (тимоген-натрий) 0.5 мг, аскорбиновая кислота 50 мг, бендазола гидрохлорид 20.0 мг, вспомогательные вещества (лактоза моногидрат, кальция стеарат)
14	Срок годности:	3 года 064784

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	АО "Цитомед", Финляндия / Cytomed Oy, Finland	Laastitie 1, 55300 Rauha, Finland/ Лааститие 1, 55300 Рауха, Финляндия
2	Первичная упаковка	АО "Цитомед", Финляндия / Cytomed Oy, Finland	Laastitie 1, 55300 Rauha, Finland/ Лааститие 1, 55300 Рауха, Финляндия
3	Вторичная упаковка	АО "Цитомед", Финляндия / Cytomed Oy, Finland	Laastitie 1, 55300 Rauha, Finland/ Лааститие 1, 55300 Рауха, Финляндия
4	Выпускающий контроль качества	АО "Цитомед", Финляндия / Cytomed Oy, Finland	Laastitie 1, 55300 Rauha, Finland/ Лааститие 1, 55300 Рауха, Финляндия
5	Выпускающий контроль качества	Акционерное общество "Медико-биологический научно-производственный комплекс "Цитомед", Российская Федерация	г. Санкт-Петербург, проспект Орлово- Денисовский, 14, стр.1

Заместитель Министра



С.В. Глаголев

(подпись)

М.П.