



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

**Регистрационное удостоверение
лекарственного препарата для медицинского применения
ЛП-№(001650)-(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" (АО "МБНПК "Цитомед"), Российская Федерация
2	Адрес держателя регистрационного удостоверения:	197375, г. Санкт-Петербург, вн.тер.г. муниципальный округ Коломяги, проспект Орлово-Денисовский, д. 14, стр. 1
3	Дата регистрации:	11.01.2023
4	Дата истечения срока действия регистрационного удостоверения:	-
5	Дата подтверждения регистрации (перерегистрации):	-
6	Дата внесения изменений (переоформления) в регистрационное удостоверение:	07.11.2024
7	Дата регистрации в референтном государстве:	11.01.2023

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:	порошок для приготовления раствора для приема внутрь [для детей] [без ароматизаторов, апельсиновый, клубничный, клюквенный]
11	Дозировка(-и):	-
12	Форма(-ы) выпуска:	[порошок для приготовления раствора для приема внутрь [для детей] [без ароматизаторов, апельсиновый, клубничный, клюквенный] (флакон) 20 г x 1 + мерный стаканчик x 1] x 1 (пачка картонная) 058649

13	Состав лекарственного препарата:	альфа-глутамил-триптофан (тимоген натрия в пересчете на тимоген) 0.15 мг, аскорбиновая кислота 12 мг, бендазола гидрохлорид 1.25 мг, вспомогательные вещества (лактоза моногидрат, фруктоза, в препарате с ароматизатором: ароматизатор пищевой: «Апельсин»/«Клубника»/«Клюква»)
14	Срок годности:	3 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 "Медико-биологический научно-производственный комплекс "Цитомед" (АО "МБНПК "Цитомед"), Российская Федерация	г. Санкт-Петербург, Васильевский остров, Малый проспект, д. 57, корп. 4, лит. Ж
2	Первичная упаковка	Акционерное общество "Медико-биологический научно-производственный комплекс "Цитомед" (АО "МБНПК "Цитомед"), Российская Федерация	г. Санкт-Петербург, Васильевский остров, Малый проспект, д. 57, корп. 4, лит. Ж
3	Вторичная упаковка	Акционерное общество "Медико-биологический научно-производственный комплекс "Цитомед" (АО "МБНПК "Цитомед"), Российская Федерация	г. Санкт-Петербург, Васильевский остров, Малый проспект, д. 57, корп. 4, лит. Ж
4	Выпускающий контроль качества	Акционерное общество "Медико-биологический научно-производственный комплекс "Цитомед" (АО "МБНПК "Цитомед"), Российская Федерация	г. Санкт-Петербург, Орлово-Денисовский проспект, д. 14, строение 1

Заместитель Министра

С.В. Глаголев

(подпись)

М.П.

