



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

**Регистрационное удостоверение**  
**лекарственного препарата для медицинского применения**  
**ЛП-№(001638)-(PI-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"), Россия
2	Адрес держателя регистрационного удостоверения:	194356, г. Санкт-Петербург, Орлово-Денисовский проспект, д. 14, строение 1
3	Дата регистрации:	09.01.2023
4	Дата истечения срока действия регистрационного удостоверения:	-
5	Дата подтверждения регистрации (перерегистрации):	-
6	Дата внесения изменений (переоформления) в регистрационное удостоверение:	-
7	Дата регистрации в референтном государстве:	09.01.2023

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:	сироп [для детей]
11	Дозировка(-и):	-
12	Форма(-ы) выпуска:	[сироп [для детей] (флакон) 50 мл x 1 + мерный стаканчик x 1] x 1 (пачка картонная)
13	Состав лекарственного препарата:	альфа-глутамил-триптофан натрий (тимоген® натрий) (в пересчете на альфа-глутамил-триптофан) 0.15 мг, аскорбиновая кислота 12 мг, бендазола гидрохлорид (дибазол) 1.25 мг, вспомогательные вещества (сахароза, вода очищенная)

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 "Медико-биологический научно-производственный комплекс "Цитомед" (АО "МБНПК "Цитомед"), Россия	г. Санкт-Петербург, Орлово-Денисовский проспект, д. 14, строение 1
2	Первичная упаковка	Акционерное общество "Медико-биологический научно-производственный комплекс "Цитомед" (АО "МБНПК "Цитомед"), Россия	г. Санкт-Петербург, Орлово-Денисовский проспект, д. 14, строение 1
3	Вторичная упаковка	Акционерное общество "Медико-биологический научно-производственный комплекс "Цитомед" (АО "МБНПК "Цитомед"), Россия	г. Санкт-Петербург, Орлово-Денисовский проспект, д. 14, строение 1
4	Выпускающий контроль качества	Акционерное общество "Медико-биологический научно-производственный комплекс "Цитомед" (АО "МБНПК "Цитомед"), Россия	г. Санкт-Петербург, Орлово-Денисовский проспект, д. 14, строение 1

Первый заместитель Министра



В.С. Фисенко

(подпись)

М.П.