



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

**Регистрационное удостоверение  
лекарственного препарата ДП-№(000025)-(РГ-RU) для медицинского применения**

(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-производственная фирма "МАТЕРИА МЕДИКА ХОЛДИНГ" (ООО "НПФ "МАТЕРИА МЕДИКА ХОЛДИНГ"), Россия
2	Адрес держателя регистрационного удостоверения:	127473, г. Москва, 3-й Самотечный пер., д. 9
3	Дата регистрации:	18.12.2019
4	Дата истечения срока действия регистрационного удостоверения:	18.12.2024
5	Дата подтверждения регистрации (перерегистрации):	-
6	Дата внесения изменений (переоформления) в регистрационное удостоверение:	09.06.2022
7	Дата регистрации в референтном государстве:	18.12.2019

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:	Артрофоон®
9	Международное непатентованное наименование (МНН), или общепринятое (группировочное) наименование, или химическое наименование активной фармацевтической субстанции (при отсутствии МНН):	-
10	Лекарственная форма:	таблетки для рассасывания
11	Дозировка(-и):	-
12	Форма(-ы) выпуска:	таблетки для рассасывания (контурная ячейковая упаковка) 20 x 5 (пачка картонная)
13	Состав лекарственного препарата:	антитела к человеческому фактору некроза опухоли альфа аффино очищенные 10000 <b>042109</b> вспомогательные вещества (лактозы моногидрат,

		целлюлоза микрокристаллическая, магния стеарат)
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	Общество с ограниченной ответственностью "Научно-производственная фирма "МАТЕРИА МЕДИКА ХОЛДИНГ" (ООО "НПФ "МАТЕРИА МЕДИКА ХОЛДИНГ"), Россия	454139, г.Челябинск, ул. Бугурусланская, д. 54
2	Первичная упаковка	Общество с ограниченной ответственностью "Научно-производственная фирма "МАТЕРИА МЕДИКА ХОЛДИНГ" (ООО "НПФ "МАТЕРИА МЕДИКА ХОЛДИНГ"), Россия	454139, г.Челябинск, ул. Бугурусланская, д. 54
3	Вторичная упаковка	Общество с ограниченной ответственностью "Научно-производственная фирма "МАТЕРИА МЕДИКА ХОЛДИНГ" (ООО "НПФ "МАТЕРИА МЕДИКА ХОЛДИНГ"), Россия	454139, г.Челябинск, ул. Бугурусланская, д. 54
4	Выпускающий контроль качества	Общество с ограниченной ответственностью "Научно-производственная фирма "МАТЕРИА МЕДИКА ХОЛДИНГ" (ООО "НПФ "МАТЕРИА МЕДИКА ХОЛДИНГ"), Россия	454139, г.Челябинск, ул. Бугурусланская, д. 54

Заместитель Министра

  
С.В. Глаголев  
(подпись)

М.П.

