



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

**Регистрационное удостоверение  
лекарственного препарата для медицинского применения  
ЛП-№(004931)-(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:	Общество с ограниченной ответственностью: «НАНОФАРМА ДЕВЕЛОПМЕНТ» (ООО «НАНОФАРМА ДЕВЕЛОПМЕНТ»), Россия
2	Адрес держателя регистрационного удостоверения:	420095, Республика Татарстан, г. Казань, ул. Восстания, д. 102в
3	Дата регистрации:	20.03.2024
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:	20.03.2024

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:	ЛОПИРИТА®
9	Международное непатентованное наименование (МНН), или общепринятое (группировочное) наименование, или химическое наименование активной фармацевтической субстанции (при отсутствии МНН):	Лопинавир + Ритонавир
10	Лекарственная форма:	таблетки, покрытые пленочной оболочкой
11	Дозировка(-и):	100 мг + 25 мг, 200 мг + 50 мг
12	Форма(-ы) выпуска:	таблетки, покрытые пленочной оболочкой, 100 мг + 25 мг, 200 мг + 50 мг (контурная ячейковая упаковка) 10 x 6/12 (пачка картонная)
13	Состав лекарственного препарата:	лопинавир 100.0/200.0 мг, ритонавир 25.0/50.0 мг, вспомогательные вещества (коповидон, сорбитана лаурат, магния алюмометасиликат, кремния диоксид коллоидный, повидон К12, кроскармеллоза натрия, натрия стеарилфумарат, оболочка: композиция для оболочки розового цвета [поливиниловый спирт, титана диоксид, тальк,

		макрогол, краситель железа оксид красный] +/-, композиция для оболочки красного цвета [поливиниловый спирт, титана диоксид, тальк, макрогол, краситель железа оксид красный] -/+)
14	Срок годности:	4 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 «Изварино Фарма» (ООО «Изварино Фарма»), Россия	108817, г. Москва, поселение Внуковское, Внуковское шоссе 5-й км, домовладение 1, стр. 1
2	Первичная упаковка	Общество с ограниченной ответственностью «Изварино Фарма» (ООО «Изварино Фарма»), Россия	108817, г. Москва, поселение Внуковское, Внуковское шоссе 5-й км, домовладение 1, стр. 1
3	Вторичная упаковка	Общество с ограниченной ответственностью «Изварино Фарма» (ООО «Изварино Фарма»), Россия	108817, г. Москва, поселение Внуковское, Внуковское шоссе 5-й км, домовладение 1, стр. 1
4	Выпускающий контроль качества	Общество с ограниченной ответственностью «Изварино Фарма» (ООО «Изварино Фарма»), Россия	108817, г. Москва, поселение Внуковское, Внуковское шоссе 5-й км, домовладение 1, стр. 1

Заместитель Министра

С.В. Глаголев

(подпись)

М.П.

