



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

**Регистрационное удостоверение
лекарственного препарата для медицинского применения
ЛП-№(000254)-(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 "Изварино Фарма" (ООО "Изварино Фарма"), Россия
2	Адрес держателя регистрационного удостоверения:	108817, г. Москва, поселение Внуковское, Внуковское шоссе 5-й км, домовл. 1, стр.1
3	Дата регистрации:	27.05.2021
4	Дата истечения срока действия регистрационного удостоверения:	27.05.2026
5	Дата подтверждения регистрации (перерегистрации):	-
6	Дата внесения изменений (переоформления) в регистрационное удостоверение:	06.07.2023
7	Дата регистрации в референтном государстве:	27.05.2021

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:	ФЕБУФОРТ®
9	Международное непатентованное наименование (МНН), или общепринятое (группировочное) наименование, или химическое наименование активной фармацевтической субстанции (при отсутствии МНН):	Фебуксостат
10	Лекарственная форма:	таблетки, покрытые пленочной оболочкой
11	Дозировка(-и):	80 мг, 120 мг
12	Форма(-ы) выпуска:	таблетки, покрытые пленочной оболочкой, 80 мг, 120 мг (контурная ячейковая упаковка) 10 x 1/2/3/4/5/6 (пачка картонная)
13	Состав лекарственного препарата:	фебуксостат 120 мг, фебуксостат 80 мг, вспомогательные вещества (коповидон, кремния диоксид коллоидный, кросповидон, лактозы моногидрат, магния карбонат, магния стеарат, целлюлоза микрокристаллическая, опадрай® II белый

		85F18422 [поливиниловый спирт, титана диоксид, макрогол, тальк]
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 "Изварино Фарма" (ООО "Изварино Фарма"), Россия	108817, г. Москва, поселение Внуковское, Внуковское шоссе 5-й км, домовл. 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, домовл. 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, домовл. 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, домовл. 1, стр.1

Заместитель Министра



С.В. Глаголев

(подпись)

М.П.



НЕ ДЛ