



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ

№9716/11/12/16/19

Настоящее регистрационное удостоверение выдано
**Акционерное общество Валента Фармацевтика (АО Валента Фарм), Российская
Федерация**

(наименование заявителя с указанием страны заявителя)
и является подтверждением того, что Министерством здравоохранения
Республики Беларусь зарегистрировано

ИНГАВИРИН

(торговое название лекарственного средства, фармацевтической субстанции)

(международное непатентованное наименование)
в лекарственной форме

капсулы

Настоящее регистрационное удостоверение не гарантирует закупку указанного
лекарственного средства (фармацевтической субстанции).

Информация о лекарственном средстве (фармацевтической субстанции)
представлена в приложении к настоящему регистрационному удостоверению.

Дата подтверждения государственной
регистрации

10.11.2016

Действительно до

бессрочно

Заместитель Министра

В.Д. Шило



Настоящее регистрационное удостоверение действительно с приложением на 1 стр. № 0028477

1. Торговое название лекарственного средства (фармацевтической субстанции) **ИНГАВИРИН**
2. Действующее вещество **Имидазолилэтанамид пентандиовой кислоты (витаглутам)**
3. Лекарственная форма **капсулы 90мг**
4. Стандартная упаковка **в контурной ячейковой упаковке №7x1**
5. Состав **имидазолилэтанамид пентандиовой кислоты (витаглутам) 90мг; вспомогательные вещества: лактозы моногидрат, крахмал картофельный, кремния диоксид коллоидный (аэросил), магния стеарат; оболочка капсулы: титана диоксид (E171), краситель пунцовый (Понсо 4R) (E124), краситель азорубин (E122), краситель хинолиновый желтый (E104), желатин; чернила для логотипа: шеллак, пропиленгликоль (E1520), титана диоксид (E171)**
6. Наименования и адреса объектов производства на следующих этапах:
 - 6.1 производство готовой лекарственной формы **Акционерное общество Валента Фармацевтика (АО Валента Фарм), Российская Федерация**
 - 6.2 фасовка и (или) упаковка **Акционерное общество Валента Фармацевтика (АО Валента Фарм), Российская Федерация**
 - 6.3 выпускающий контроль качества **Акционерное общество Валента Фармацевтика (АО Валента Фарм), Российская Федерация**
 - 6.4 иные этапы производства и контроля качества лекарственного средства
7. Срок годности **3 года**
8. Заявленная цена **13,50 USD**
9. Условия хранения **в защищенном от света и влаги месте при температуре не выше 25 градусов**
10. Наркотическое средство (нужное подчеркнуть) **да нет**
11. Психотропное вещество (нужное подчеркнуть) **да нет**
12. Инструкция по медицинскому применению и (или) листок-вкладыш прилагаются (нужное подчеркнуть) **да нет**
13. Макет упаковки прилагается (нужное подчеркнуть) **да нет**

Дата подтверждения государственной регистрации

10.11.2016

Дата внесения изменений в регистрационное досье

31.12.2019

Заместитель Министра

Действительно до

бессрочно

Действительно до

бессрочно

В.Д. Шило



М П