



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

Регистрационное удостоверение
лекарственного препарата для медицинского применения

ЛП-006704

(номер регистрационного удостоверения лекарственного препарата)

Наименование держателя (владельца) регистрационного удостоверения лекарственного препарата	Акционерное общество "Валента Фармацевтика" (АО "Валента Фарм"), Россия
Адрес местонахождения держателя (владельца) регистрационного удостоверения лекарственного препарата	141101, Московская обл., г. Шелково, ул. Фабричная, д. 2
Дата государственной регистрации лекарственного препарата	18.01.2021
Срок действия регистрационного удостоверения лекарственного препарата	31.12.2025
Дата внесения изменений в регистрационное удостоверение лекарственного препарата (дата замены регистрационного удостоверения лекарственного препарата)	выдано впервые
Информация о зарегистрированном лекарственном препарате:	
Торговое наименование	Тримедат®
Международное непатентованное, или группировочное, или химическое наименование	Тримебутин
Лекарственная форма	порошок для приготовления суспензии для приема внутрь
Дозировка	152.5 г
Качественный состав и количественный состав действующих веществ и качественный состав вспомогательных веществ	
тримебутин 1.2 г, вспомогательные вещества (сахароза, поллоксамер 188 (микронизированный), полисорбат-80, бетакаротен, ароматизатор апельсиновый)	
Форма выпуска (лекарственная форма, дозировка, первичная упаковка, количество лекарственной формы в первичной упаковке, количество первичной упаковки в потребительской упаковке, комплектность)	[порошок для приготовления суспензии для приема внутрь, 152.5 г (флакон) x 1 + (мерный стаканчик) x 1] x 1 (пачка картонная); [порошок для приготовления суспензии для приема внутрь, 152.5 г (флакон) x 1 + (мерный стаканчик) x 1] x 25 (короб картонный) (упаковка "in bulk"); порошок для приготовления суспензии для приема внутрь, 152.5 г (флакон) x 25 (короб картонный) (упаковка "in bulk")
Реквизиты нормативной документации	ЛП-006704-180121

033446

Производственные площадки, участвующие в процессе производства лекарственного препарата, с указанием стадий производства, названий и фактических адресов местонахождения	
<i>Производство готовой лекарственной формы</i>	Абди Ибрахим Иляч Санайи ве Тидж А.Ш., Турция / Abdi Ibrahim Ilac Sanayi ve Tic. A.S., Turkey
Orhan Gazi Mahallesi, Tunc Caddesi, No:3 Esenyurt/Istanbul	
<i>Первичная упаковка</i>	Абди Ибрахим Иляч Санайи ве Тидж А.Ш., Турция / Abdi Ibrahim Ilac Sanayi ve Tic. A.S., Turkey
Orhan Gazi Mahallesi, Tunc Caddesi, No:3 Esenyurt/Istanbul	
<i>Вторичная/потребительская упаковка</i>	Абди Ибрахим Иляч Санайи ве Тидж А.Ш., Турция / Abdi Ibrahim Ilac Sanayi ve Tic. A.S., Turkey
Orhan Gazi Mahallesi, Tunc Caddesi, No:3 Esenyurt/Istanbul	
<i>Вторичная/потребительская упаковка</i>	Акционерное общество "Валента Фармацевтика" (АО "Валента Фарм"), Россия
141101, Московская обл., г. Щелково, ул. Фабричная, д. 2	
<i>Производитель (Выпускающий контроль качества)</i>	Абди Ибрахим Иляч Санайи ве Тидж А.Ш., Турция / Abdi Ibrahim Ilac Sanayi ve Tic. A.S., Turkey
Orhan Gazi Mahallesi, Tunc Caddesi, No:3 Esenyurt/Istanbul	
<i>Производитель (Выпускающий контроль качества)</i>	Акционерное общество "Валента Фармацевтика" (АО "Валента Фарм"), Россия
141101, Московская обл., г. Щелково, ул. Фабричная, д. 2	

Заместитель Министра



В.С. Фисенко