



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

Регистрационное удостоверение
лекарственного препарата для медицинского применения
ЛП-№(001638)-(PI-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:	Акционерное общество "Медико-биологический научно-производственный комплекс "Цитомед" (АО "МБНПК "Цитомед"), Россия
2	Адрес держателя регистрационного удостоверения:	194356, г. Санкт-Петербург, Орлово-Денисовский проспект, д. 14, строение 1
3	Дата регистрации:	09.01.2023
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:	09.01.2023

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:	Цитовир®-3
9	Международное непатентованное наименование (МНН), или общепринятое (группировочное) наименование, или химическое наименование активной фармацевтической субстанции (при отсутствии МНН):	Альфа-глутамил-триптофан + Аскорбиновая кислота + Бендазол
10	Лекарственная форма:	сироп [для детей]
11	Дозировка(-и):	-
12	Форма(-ы) выпуска:	[сироп [для детей] (флакон) 50 мл x 1 + мерный стаканчик x 1] x 1 (пачка картонная)
13	Состав лекарственного препарата:	альфа-глутамил-триптофан натрий (тимоген® натрий) (в пересчете на альфа-глутамил-триптофан) 0.15 мг, аскорбиновая кислота 12 мг, бендазола гидрохлорид (дибазол) 1.25 мг, вспомогательные вещества (сахароза, вода очищенная)

14	Срок годности:	2 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	Акционерное общество "Медико-биологический научно-производственный комплекс "Цитомед" (АО "МБНПК "Цитомед"), Россия	г. Санкт-Петербург, Орлово-Денисовский проспект, д. 14, строение 1
2	Первичная упаковка	Акционерное общество "Медико-биологический научно-производственный комплекс "Цитомед" (АО "МБНПК "Цитомед"), Россия	г. Санкт-Петербург, Орлово-Денисовский проспект, д. 14, строение 1
3	Вторичная упаковка	Акционерное общество "Медико-биологический научно-производственный комплекс "Цитомед" (АО "МБНПК "Цитомед"), Россия	г. Санкт-Петербург, Орлово-Денисовский проспект, д. 14, строение 1
4	Выпускающий контроль качества	Акционерное общество "Медико-биологический научно-производственный комплекс "Цитомед" (АО "МБНПК "Цитомед"), Россия	г. Санкт-Петербург, Орлово-Денисовский проспект, д. 14, строение 1

Первый заместитель Министра



(подпись)

М.П.

В.С. Фисенко



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

**Регистрационное удостоверение
лекарственного препарата для медицинского применения
ЛП-№(001650)-(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:	Акционерное общество "Медико-биологический научно-производственный комплекс "Цитомед" (АО "МБНПК "Цитомед"), Российская Федерация
2	Адрес держателя регистрационного удостоверения:	197375, г. Санкт-Петербург, вн.тер.г. муниципальный округ Коломяги, проспект Орлово-Денисовский, д. 14, стр. 1
3	Дата регистрации:	11.01.2023
4	Дата истечения срока действия регистрационного удостоверения:	-
5	Дата подтверждения регистрации (перерегистрации):	-
6	Дата внесения изменений (переоформления) в регистрационное удостоверение:	07.11.2024
7	Дата регистрации в референтном государстве:	11.01.2023

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:	Цитовир®-3
9	Международное непатентованное наименование (МНН), или общепринятое (группировочное) наименование, или химическое наименование активной фармацевтической субстанции (при отсутствии МНН):	Альфа-глутамил-триптофан + Аскорбиновая кислота + Бендазол
10	Лекарственная форма:	порошок для приготовления раствора для приема внутрь [для детей] [без ароматизаторов, апельсиновый, клубничный, клюквенный]
11	Дозировка(-и):	-
12	Форма(-ы) выпуска:	[порошок для приготовления раствора для приема внутрь [для детей] [без ароматизаторов, апельсиновый, клубничный, клюквенный] (флакон) 20 г x 1 + мерный стаканчик x 1] x 1 (пачка картонная) 058649

13	Состав лекарственного препарата:	альфа-глутамил-триптофан (тимоген натрия в пересчете на тимоген) 0.15 мг, аскорбиновая кислота 12 мг, бендазола гидрохлорид 1.25 мг, вспомогательные вещества (лактоза моногидрат, фруктоза, в препарате с ароматизатором: ароматизатор пищевой: «Апельсин»/«Клубника»/«Клюква»)
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	Акционерное общество "Медико-биологический научно-производственный комплекс "Цитомед" (АО "МБНПК "Цитомед"), Российская Федерация	г. Санкт-Петербург, Васильевский остров, Малый проспект, д. 57, корп. 4, лит. Ж
2	Первичная упаковка	Акционерное общество "Медико-биологический научно-производственный комплекс "Цитомед" (АО "МБНПК "Цитомед"), Российская Федерация	г. Санкт-Петербург, Васильевский остров, Малый проспект, д. 57, корп. 4, лит. Ж
3	Вторичная упаковка	Акционерное общество "Медико-биологический научно-производственный комплекс "Цитомед" (АО "МБНПК "Цитомед"), Российская Федерация	г. Санкт-Петербург, Васильевский остров, Малый проспект, д. 57, корп. 4, лит. Ж
4	Выпускающий контроль качества	Акционерное общество "Медико-биологический научно-производственный комплекс "Цитомед" (АО "МБНПК "Цитомед"), Российская Федерация	г. Санкт-Петербург, Орлово-Денисовский проспект, д. 14, строение 1

Заместитель Министра

С.В. Глаголев

(подпись)

М.П.





МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

**Регистрационное удостоверение
лекарственного препарата для медицинского применения**
ЛП-№(002868)-(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:	Акционерное общество "Медико-биологический научно-производственный комплекс "Цитомед" (АО "МБНПК "Цитомед"), Россия
2	Адрес держателя регистрационного удостоверения:	194356, г. Санкт-Петербург, Орлово-Денисовский проспект, д. 14, строение 1
3	Дата регистрации:	25.07.2023
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:	25.07.2023

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:	Цитовир®-3
9	Международное непатентованное наименование (МНН), или общепринятое (группировочное) наименование, или химическое наименование активной фармацевтической субстанции (при отсутствии МНН):	Альфа-глутамил-триптофан + аскорбиновая кислота + бендазол
10	Лекарственная форма:	капсулы
11	Дозировка(-и):	-
12	Форма(-ы) выпуска:	капсулы (контурная ячейковая упаковка) 12 x 1/2/4 (пачка картонная)
13	Состав лекарственного препарата:	альфа-глутамил-триптофан натрия (тимоген натрий) 0.5 мг, аскорбиновая кислота 50 мг, бендазола гидрохлорид (дибазол) 20.0 мг, вспомогательные вещества (лактоза моногидрат, кальция 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	АО "Цитомед", Финляндия / Cytomed Oy, Finland	Laastitie 1, 55300 Rauha, Finland/ Лааститие 1, 55300 Рауха, Финляндия
2	Первичная упаковка	АО "Цитомед", Финляндия / Cytomed Oy, Finland	Laastitie 1, 55300 Rauha, Finland/ Лааститие 1, 55300 Рауха, Финляндия
3	Вторичная упаковка	АО "Цитомед", Финляндия / Cytomed Oy, Finland	Laastitie 1, 55300 Rauha, Finland/ Лааститие 1, 55300 Рауха, Финляндия
4	Выпускающий контроль качества	АО "Цитомед", Финляндия / Cytomed Oy, Finland	Laastitie 1, 55300 Rauha, Finland/ Лааститие 1, 55300 Рауха, Финляндия

Заместитель Министра



С.В. Глаголев

(подпись)

М.П.