



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

**Регистрационное удостоверение
лекарственного препарата для медицинского применения**

ЛП-005966

(номер регистрационного удостоверения лекарственного препарата)

Наименование держателя (владельца) регистрационного удостоверения лекарственного препарата	Общество с ограниченной ответственностью "ДЖИЭФСИ" (ООО "ДЖИЭФСИ"), Российская Федерация
Адрес местонахождения держателя (владельца) регистрационного удостоверения лекарственного препарата	354340, Краснодарский край, г. Сочи, ул. Демократическая, д. 54А, помещение 1
Дата государственной регистрации лекарственного препарата	05.12.2019
Срок действия регистрационного удостоверения лекарственного препарата	31.12.2025
Дата внесения изменений в регистрационное удостоверение лекарственного препарата (дата замены регистрационного удостоверения лекарственного препарата)	13.05.2025
Информация о зарегистрированном лекарственном препарате:	
Торговое наименование	Метформин
Международное непатентованное, или группировочное, или химическое наименование	Метформин
Лекарственная форма	таблетки, покрытые пленочной оболочкой
Дозировка	500 мг, 850 мг
Качественный состав и количественный состав действующих веществ и качественный состав вспомогательных веществ	
метформина гидрохлорид 500/850 мг, вспомогательные вещества (повидон К-30, магния стеарат, оболочка – сухая смесь пленочной оболочки "Вивакоут РС-1Р-058" [гипромеллоза, тальк, титана диоксид, макрогол 4000 (полиэтиленгликоль 4000)])	
Форма выпуска (лекарственная форма, дозировка, первичная упаковка, количество лекарственной формы в первичной упаковке, количество первичной упаковки в потребительской упаковке, комплектность)	таблетки, покрытые пленочной оболочкой, 500 мг, 850 мг (контурная ячейковая упаковка) 10 x 3/6 (пачка картонная) таблетки, покрытые пленочной оболочкой, 500 мг, 850 мг (контурная ячейковая упаковка) 15 x 2/4 (пачка картонная) таблетки, покрытые пленочной оболочкой, 500 мг, 850 мг (контурная ячейковая упаковка) 20 x 3 (пачка картонная)
Реквизиты нормативной документации	ЛП-005966-051219

061844

Производственные площадки, участвующие в процессе производства лекарственного препарата, с указанием стадий производства, названий и фактических адресов местонахождения

Производитель (Все стадии производства)

Общество с ограниченной ответственностью
"Интерфарма" (ООО "Интерфарма"),
Российская Федерация

300004, Тульская обл., г. Тула, Торховский проезд, д. 8

Первый заместитель Министра

(подпись)

В.С. Фисенко

М.П.