



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

**Регистрационное удостоверение  
лекарственного препарата для медицинского применения**  
**ЛП-№(004299)-(РГ-РУ)**

(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 "ПИК-ФАРМА" (ООО "ПИК-ФАРМА"), Россия
2	Адрес держателя регистрационного удостоверения:	125047, г. Москва, пер. Оружейный, д. 25, стр. 1, помещ. I, этаж I
3	Дата регистрации:	16.01.2024
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:	16.01.2024

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:	Аксамон®
9	Международное непатентованное наименование (МНН), или общепринятое (группировочное) наименование, или химическое наименование активной фармацевтической субстанции (при отсутствии МНН):	Ипидакрин
10	Лекарственная форма:	таблетки
11	Дозировка(-и):	20 мг
12	Форма(-ы) выпуска:	таблетки, 20 мг (контурная ячейковая упаковка) 10 x 5 (пачка картонная)
13	Состав лекарственного препарата:	ипидакрина гидрохлорида моногидрат (Аксамон® Ипидакрин) 21.6 мг (в пересчете на ипидакрина гидрохлорид 20 мг), вспомогательные вещества (кальция стеарат, карбоксиметилкрахмал натрия, лудипресс [лактозы моногидрат, повидон К-30 (коллидон 30), кросповидон (коллидон CL)])
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 "ПИК-ФАРМА ЛЕК" (ООО "ПИК-ФАРМА ЛЕК"), Россия	308010, Белгородская обл., Белгородский район, пгт. Северный, ул. Березовая, д. 1/19
2	Первичная упаковка	Общество с ограниченной ответственностью "ПИК-ФАРМА ЛЕК" (ООО "ПИК-ФАРМА ЛЕК"), Россия	308010, Белгородская обл., Белгородский район, пгт. Северный, ул. Березовая, д. 1/19
3	Вторичная упаковка	Общество с ограниченной ответственностью "ПИК-ФАРМА ЛЕК" (ООО "ПИК-ФАРМА ЛЕК"), Россия	308010, Белгородская обл., Белгородский район, пгт. Северный, ул. Березовая, д. 1/19
4	Выпускающий контроль качества	Общество с ограниченной ответственностью "ПИК-ФАРМА ЛЕК" (ООО "ПИК-ФАРМА ЛЕК"), Россия	308010, Белгородская обл., Белгородский район, пгт. Северный, ул. Березовая, д. 1/19

Заместитель Министра

С.В. Глаголев

(подпись)

М.П.