

МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ**Регистрационное удостоверение
лекарственного препарата для медицинского применения****ЛП-№(013756)-(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:	Общество с ограниченной ответственностью "Изварино Фарма" (ООО "Изварино Фарма"), Российская Федерация
2	Адрес держателя регистрационного удостоверения:	108817, г. Москва, район Внуково, км 5-й (Внуковское шоссе), двлд. 1, стр. 1
3	Дата регистрации:	03.03.2026
4	Дата истечения срока действия регистрационного удостоверения:	03.03.2031
5	Дата подтверждения регистрации (перерегистрации):	-
6	Дата внесения изменений (переоформления) в регистрационное удостоверение:	-
7	Дата регистрации в референтном государстве:	03.03.2026

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:	Женапристале
9	Международное непатентованное наименование (МНН), или общепринятое (группировочное) наименование, или химическое наименование активной фармацевтической субстанции (при отсутствии МНН):	Улипристал
10	Лекарственная форма:	таблетки, покрытые пленочной оболочкой
11	Дозировка(-и):	30 мг
12	Форма(-ы) выпуска:	таблетки, покрытые пленочной оболочкой, 30 мг (контурная ячейковая упаковка) 1 x 1 (пачка картонная)

066066

13	Состав лекарственного препарата:	улипристала ацетат 30.0 мг, вспомогательные вещества (лактозы моногидрат, повидон К30, натрия кроскармеллоза, магния стеарат, пленочная оболочка - композиция для оболочки желтого цвета [спирт поливиниловый, титана диоксид (E171), макрогол (полиэтиленгликоль) 3350/4000, тальк (E553b), краситель железа оксид желтый (E172), краситель железа оксид красный (E172)])
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	Общество с ограниченной ответственностью "Изварино Фарма" (ООО "Изварино Фарма"), Российская Федерация	г. Москва, Внуково район, шоссе Внуковское, км 5-й, двлд. 1, стр. 1
2	Первичная упаковка	Общество с ограниченной ответственностью "Изварино Фарма" (ООО "Изварино Фарма"), Российская Федерация	г. Москва, Внуково район, шоссе Внуковское, км 5-й, двлд. 1, стр. 1
3	Вторичная упаковка	Общество с ограниченной ответственностью "Изварино Фарма" (ООО "Изварино Фарма"), Российская Федерация	г. Москва, Внуково район, шоссе Внуковское, км 5-й, двлд. 1, стр. 1
4	Выпускающий контроль качества	Общество с ограниченной ответственностью "Изварино Фарма" (ООО "Изварино Фарма"), Российская Федерация	г. Москва, Внуково район, шоссе Внуковское, км 5-й, двлд. 1, стр. 1

Заместитель Министра

С.В. Глаголев



(подпись)

М.П.