

МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

Регистрационное удостоверение
лекарственного препарата для медицинского применения
ЛП-№(000305)-(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:	Байер Консьюмер Кэр АГ, Швейцария Bayer Consumer Care AG
2	Адрес держателя регистрационного удостоверения:	Петер Мериян Штрассе 84, 4052 Базель, Швейцария Peter Merian-Strasse 84, 4052 Basel, Switzerland
3	Дата регистрации:	15.07.2021
4	Дата истечения срока действия регистрационного удостоверения:	-
5	Дата подтверждения регистрации (перерегистрации):	-
6	Дата внесения изменений (переоформления) в регистрационное удостоверение:	12.07.2023
7	Дата регистрации в референтном государстве:	15.07.2021

и подтверждает, что лекарственный препарат зарегистрирован и разрешен к медицинскому применению на территории:

Российской Федерации

(государство — член Евразийского экономического союза)

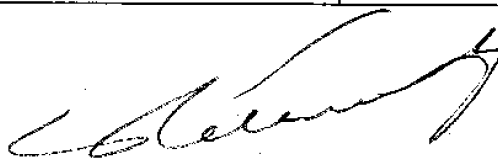
Информация о зарегистрированном лекарственном препарате

8	Торговое наименование лекарственного препарата:	Релиф®
9	Международное непатентованное наименование (МНН), или общепринятое (группировочное) наименование, или химическое наименование активной фармацевтической субстанции (при отсутствии МНН):	Фенилэфрин
10	Лекарственная форма:	суппозитории ректальные
11	Дозировка(-и):	5 мг
12	Форма(-ы) выпуска:	суппозитории ректальные, 5 мг (блистер) 5/6 x 2 (пачка картонная)
13	Состав лекарственного препарата:	фенилэфрина гидрохлорид 5.00 мг, вспомогательные вещества (какао масло, крахмал кукурузный, метилпарагидроксибензоат, пропилпарагидроксибензоат) 048958
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	Иstituto де Ангели С.р.л., Италия / Istituto De Angeli S.r.L., Italy	50066 Реггелло (Флоренция), Лок. Прулли, 103/с, Италия 50066 Reggello (FI), Loc. Prulli, 103/C, Italy
2	Производство готовой лекарственной формы	Акционерное общество "Нижегородский химико- фармацевтический завод" (АО "Нижфарм"), Россия	603105, г. Нижний Новгород, ул. Салганская, д. 7
3	Первичная упаковка	Иstituto де Ангели С.р.л., Италия / Istituto De Angeli S.r.L., Italy	50066 Реггелло (Флоренция), Лок. Прулли, 103/с, Италия 50066 Reggello (FI), Loc. Prulli, 103/C, Italy
4	Первичная упаковка	Акционерное общество "Нижегородский химико- фармацевтический завод" (АО "Нижфарм"), Россия	603105, г. Нижний Новгород, ул. Салганская, д. 7
5	Вторичная упаковка	Иstituto де Ангели С.р.л., Италия / Istituto De Angeli S.r.L., Italy	50066 Реггелло (Флоренция), Лок. Прулли, 103/с, Италия 50066 Reggello (FI), Loc. Prulli, 103/C, Italy
6	Вторичная упаковка	Акционерное общество "Нижегородский химико- фармацевтический завод" (АО "Нижфарм"), Россия	603105, г. Нижний Новгород, ул. Салганская, д. 7
7	Выпускающий контроль качества	Иstituto де Ангели С.р.л., Италия / Istituto De Angeli S.r.L., Italy	50066 Реггелло (Флоренция), Лок. Прулли, 103/с, Италия 50066 Reggello (FI), Loc. Prulli, 103/C, Italy
8	Выпускающий контроль качества	Акционерное общество "Нижегородский химико- фармацевтический завод" (АО "Нижфарм"), Россия	603105, г. Нижний Новгород, ул. Салганская, д. 7

Заместитель Министра



С.В. Глаголев

(подпись)

М.П.