

МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ**Регистрационное удостоверение**
лекарственного препарата для медицинского применения
ЛП-№(000871)-(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 "Валента Фармацевтика" (АО "Валента Фарм"), Россия
2	Адрес держателя регистрационного удостоверения:	141101, Московская обл., г. Щелково, ул. Фабричная, д. 2
3	Дата регистрации:	07.06.2022
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:	07.06.2022

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:	Аминазин®
9	Международное непатентованное наименование (МНН), или общепринятое (группировочное) наименование, или химическое наименование активной фармацевтической субстанции (при отсутствии МНН):	Хлорпромазин
10	Лекарственная форма:	таблетки, покрытые пленочной оболочкой
11	Дозировка(-и):	25 мг, 50 мг, 100 мг
12	Форма(-ы) выпуска:	таблетки, покрытые пленочной оболочкой, 25 мг (контурная ячейковая упаковка) 10 x 1/2/3 (пачка картонная) таблетки, покрытые пленочной оболочкой, 50 мг, 100 мг (контурная ячейковая упаковка) 10 x 1/3 (пачка картонная)
13	Состав лекарственного препарата:	хлорпромазина гидрохлорид (в пересчете на 100 % вещества) 25.00/50.00/100.00 мг, вспомогательные вещества (крахмал картофельный, целлюлоза)

		микрокристаллическая, лактозы моногидрат, коповидон, кроскармеллоза натрия, магния стеарат, оболочка Опадрай П 85F38209 [поливиниловый спирт частично гидролизированный, макрогол-3350, тальк, титана диоксид Е 171, краситель железа оксид желтый Е 172]/ Опадрай П 85F240048 [поливиниловый спирт частично гидролизированный, макрогол-3350, тальк, титана диоксид Е 171, краситель железа оксид красный Е 172, краситель железа оксид желтый Е 172, краситель железа оксид черный Е 172]/ Опадрай П 85F25509 [поливиниловый спирт частично гидролизированный, макрогол-3350, тальк, краситель железа оксид красный Е 172, краситель железа оксид черный Е 172, краситель железа оксид желтый Е 172])
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 "Валента Фармацевтика" (АО "Валента Фарм"), Россия	141101, Московская обл., г. Щелково, ул. Фабричная, д. 2
2	Первичная упаковка	Акционерное общество "Валента Фармацевтика" (АО "Валента Фарм"), Россия	141101, Московская обл., г. Щелково, ул. Фабричная, д. 2
3	Вторичная упаковка	Акционерное общество "Валента Фармацевтика" (АО "Валента Фарм"), Россия	141101, Московская обл., г. Щелково, ул. Фабричная, д. 2
4	Выпускающий контроль качества	Акционерное общество "Валента Фармацевтика" (АО "Валента Фарм"), Россия	141101, Московская обл., г. Щелково, ул. Фабричная, д. 2

Заместитель Министра



А.Н. Плутницкий

(подпись)

М.П.