



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

**Регистрационное удостоверение
лекарственного препарата для медицинского применения**

ЛП-002617

(номер регистрационного удостоверения лекарственного препарата)

Наименование держателя (владельца) регистрационного удостоверения лекарственного препарата	Публичное акционерное общество "Валента Фармацевтика" (ПАО "Валента Фарм"), Россия
Адрес местонахождения держателя (владельца) регистрационного удостоверения лекарственного препарата	141101, Московская обл., г. Щелково, ул. Фабричная, д. 2
Дата государственной регистрации лекарственного препарата	08.09.2014
Срок действия регистрационного удостоверения лекарственного препарата	со сроком действия 5 лет
Дата внесения изменений в регистрационное удостоверение лекарственного препарата (дата замены регистрационного удостоверения лекарственного препарата)	17.03.2017
Информация о зарегистрированном лекарственном препарате:	
Торговое наименование	Аминазин®
Международное непатентованное, или группировочное, или химическое наименование	Хлорпромазин
Лекарственная форма	таблетки, покрытые пленочной оболочкой
Дозировка	25 мг, 50 мг, 100 мг
Качественный состав и количественный состав действующих веществ и качественный состав вспомогательных веществ	
хлорпромазина гидрохлорид (в пересчете на 100% вещество) 25.00/50.00/100.00 мг, вспомогательные вещества (крахмал картофельный, целлюлоза микрокристаллическая, лактозы моногидрат, коповидон, кроскармеллоза натрия, магния стеарат, оболочка (Опадрай II 85F38209 [поливиниловый спирт частично гидролизванный, макрогол-3350, тальк, титана диоксид Е 171, краситель железа оксид желтый Е 172]/Опадрай II 85F240048 [поливиниловый спирт частично гидролизванный, 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 II 85F25509 [поливиниловый спирт частично гидролизванный, макрогол-3350, тальк, краситель железа оксид красный Е 172, краситель железа оксид черный Е 172, краситель железа оксид желтый Е 172]))	
Форма выпуска (лекарственная форма, дозировка, первичная упаковка, количество лекарственной формы в первичной упаковке, количество первичной упаковки в потребительской упаковке, комплектность)	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)
Реквизиты нормативной документации	ЛП 002617-080914

015022

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

Производитель (Все стадии производства)

Публичное акционерное общество "Валента Фармацевтика" (ПАО "Валента Фарм"),
Россия

141101, Московская обл., г. Щелково, ул. Фабричная, д. 2

Первый заместитель Министра



(подпись)

М.П.

И.Н. Каграманян