



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

Регистрационное удостоверение
лекарственного препарата для медицинского применения
ЛП-№(001270)-(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 "Атолл" (ООО «Атолл»), Россия
2	Адрес держателя регистрационного удостоверения:	445351, Самарская обл., г. Жигулевск, ул. Гидростроителей, д. 6
3	Дата регистрации:	29.09.2022
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:	29.09.2022

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:	Фуросемид
9	Международное непатентованное наименование (МНН), или общепринятое (группировочное) наименование, или химическое наименование активной фармацевтической субстанции (при отсутствии МНН):	Фуросемид
10	Лекарственная форма:	таблетки
11	Дозировка(-и):	40 мг
12	Форма(-ы) выпуска:	таблетки, 40 мг (контурная ячейковая упаковка) 10/25/30/50 x 1/2/3/4/5/6/10 (пачка картонная) таблетки, 40 мг (банка) 10/20/30/40/50/60/100 x 1 (пачка картонная)
13	Состав лекарственного препарата:	фуросемид 40.0 мг, вспомогательные вещества (лактозы моногидрат (сахар молочный), целлюлоза микрокристаллическая, крахмал кукурузный, повидон-K25, кремния диоксид коллоидный, магния стеарат)

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 "Озон Фарм" (ООО «Озон Фарм»), Россия	Самарская обл., г.о. Тольятти, тер. ОЭЗ ППТ, магистраль 3-я, зд. 11, стр. 1
2	Производство готовой лекарственной формы	Общество с ограниченной ответственностью "Озон" (ООО «Озон»), Россия	Самарская обл., г.о. Жигулевск, г. Жигулевск, ул. Гидростроителей, д. 6
3	Первичная упаковка	Общество с ограниченной ответственностью "Озон Фарм" (ООО «Озон Фарм»), Россия	Самарская обл., г.о. Тольятти, тер. ОЭЗ ППТ, магистраль 3-я, зд. 11, стр. 1
4	Первичная упаковка	Общество с ограниченной ответственностью "Озон" (ООО «Озон»), Россия	Самарская обл., г.о. Жигулевск, г. Жигулевск, ул. Гидростроителей, д. 6
5	Вторичная упаковка	Общество с ограниченной ответственностью "Озон Фарм" (ООО «Озон Фарм»), Россия	Самарская обл., г.о. Тольятти, тер. ОЭЗ ППТ, магистраль 3-я, зд. 11, стр. 1
6	Вторичная упаковка	Общество с ограниченной ответственностью "Озон" (ООО «Озон»), Россия	Самарская обл., г.о. Жигулевск, г. Жигулевск, ул. Гидростроителей, д. 6
7	Выпускающий контроль качества	Общество с ограниченной ответственностью "Озон Фарм" (ООО «Озон Фарм»), Россия	Самарская обл., г.о. Тольятти, тер. ОЭЗ ППТ, магистраль 3-я, зд. 11, стр. 1
8	Выпускающий контроль качества	Общество с ограниченной ответственностью "Озон" (ООО «Озон»), Россия	Самарская обл., г.о. Жигулевск, г. Жигулевск, ул. Гидростроителей, д. 6

Заместитель Министра

С.В. Глаголев

(подпись)

М.П.