



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

**Регистрационное удостоверение
лекарственного препарата для медицинского применения**

P N003825/01

(номер регистрационного удостоверения лекарственного препарата)

Наименование держателя (владельца) регистрационного удостоверения лекарственного препарата	Закрытое акционерное общество "Канонфарма продакшн" (ЗАО "Канонфарма продакшн"), Россия
Адрес местонахождения держателя (владельца) регистрационного удостоверения лекарственного препарата	141100, Московская обл., Щелковский район, г. Щелково, ул. Заречная, д. 105
Дата государственной регистрации лекарственного препарата	22.10.2009
Срок действия регистрационного удостоверения лекарственного препарата	бессрочно
Дата внесения изменений в регистрационное удостоверение лекарственного препарата (дата замены регистрационного удостоверения лекарственного препарата)	22.09.2022
Информация о зарегистрированном лекарственном препарате:	
Торговое наименование	КардиАСК®
Международное непатентованное, или группировочное, или химическое наименование	Ацетилсалициловая кислота
Лекарственная форма	таблетки кишечнорастворимые, покрытые пленочной оболочкой
Дозировка	50 мг, 100 мг
Качественный состав и количественный состав действующих веществ и качественный состав вспомогательных веществ	
ацетилсалициловая кислота 50.0/100.0 мг, вспомогательные вещества (крахмал кукурузный прежелатинизированный, лактозы моногидрат, повидон К-90, стеариновая кислота, целлюлоза микрокристаллическая, изолирующая оболочка [опадрай прозрачный (гипромеллоза (гидроксипропилметилцеллюлоза), макрогол (полиэтиленгликоль)]), кишечнорастворимая оболочка [акрил-Из белый (кремния диоксид коллоидный, метакриловой кислоты и этилакрилата сополимер (1:1), натрия гидрокарбонат, натрия лаурилсульфат, тальк, титана диоксид)], триэтилцитрат)	
Форма выпуска (лекарственная форма, дозировка, первичная упаковка, количество лекарственной формы в первичной упаковке, количество первичной упаковки в потребительской упаковке, комплектность)	таблетки кишечнорастворимые, покрытые пленочной оболочкой, 50 мг, 100 мг (контурная ячейковая упаковка) 10/30 x 1/2/3 (пачка картонная) таблетки кишечнорастворимые, покрытые пленочной оболочкой, 50 мг, 100 мг (банка) 30/60 x 1 (пачка картонная)
Реквизиты нормативной документации	P N003825/01-210817

043977

Производственные площадки, участвующие в процессе производства лекарственного препарата, с указанием стадий производства, названий и фактических адресов местонахождения	
Производство готовой лекарственной формы	Закрытое акционерное общество "Канонфарма продакшн" (ЗАО "Канонфарма продакшн"), Россия
Московская обл., г. Щёлково, ул. Заречная, д. 105; Московская обл., г. Щёлково, ул. Заречная, стр. 105Б, к. 12	
Первичная упаковка	Закрытое акционерное общество "Канонфарма продакшн" (ЗАО "Канонфарма продакшн"), Россия
Московская обл., г. Щёлково, ул. Заречная, д. 105; Московская обл., г. Щёлково, ул. Заречная, стр. 105Б, к. 12	
Вторичная/потребительская упаковка	Закрытое акционерное общество "Канонфарма продакшн" (ЗАО "Канонфарма продакшн"), Россия
Московская обл., г. Щёлково, ул. Заречная, д. 105; Московская обл., г. Щёлково, ул. Заречная, стр. 105Б, к. 12; Московская обл., г. Щёлково, ул. Заречная, стр. 105Б, к. 1	
Производитель (Выпускающий контроль качества)	Закрытое акционерное общество "Канонфарма продакшн" (ЗАО "Канонфарма продакшн"), Россия
Московская обл., г. Щёлково, ул. Заречная, стр. 105Б, к. 11	

Заместитель Министра



С.В. Глаголев

