



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ

лекарственного препарата для медицинского применения

Номер регистрационного удостоверения:	Р N001406/02
Дата регистрации:	22.05.2008
Дата переоформления регистрационного удостоверения:	11.09.2012
Регистрационное удостоверение выдано:	бессрочно
Наименование и адрес юридического лица, на имя которого выдано регистрационное удостоверение:	ОАО «ДАЛЬХИМФАРМ», Россия, 680001, Хабаровский край, г. Хабаровск, ул. Ташкентская, 22
Торговое наименование лекарственного препарата:	Трифтазин
Международное непатентованное наименование или химическое (группировочное) наименование лекарственного препарата:	Трифлуоперазин
Лекарственная форма, дозировка (-и):	таблетки покрытые оболочкой 5 мг, 10 мг
Состав лекарственного средства (качественный и количественный состав действующих и вспомогательных веществ):	трифлуоперазина дигидрохлорид (трифтазина гидрохлорид) в пересчете на трифтазин-основание 0.0050 г/0.0100 г, вспомогательные вещества (сахароза (сахар) 0.057100 г/0.142000 г, крахмал картофельный 0.035000 г/0.070000 г, кремния диоксид коллоидный (аэросил) 0.001900 г/0.003800 г, кальция стеарат 0.001000 г/0.002000 г, состав оболочки (сахароза (сахар) 0.057988 г/0.115976 г, желатин 0.000065 г/0.000130 г, повидон (поливинилпирролидон низкомолекулярный медицинский 12600±2700) 0.002666 г/0.005332 г, магния гидроксикарбонат (магния карбонат основной) 0.017102 г/0.034204 г, титана диоксид (титана двуокись пигментная) 0.000350 г/0.000700 г, кремния диоксид коллоидный (аэросил) 0.000848 г/0.001696 г, тальк 0.000499 г/0.000998 г, индигокармин 0.000308 г/0.000616 г, воск пчелиный 0.000174 г/0.000348 г)
Формы выпуска (лекарственная форма, дозировка, первичная упаковка, количество лекарственной формы в первичной упаковке, количество первичной упаковки в потребительской упаковке, комплектность):	таблетки покрытые оболочкой 5 мг, 10 мг (банка) 50 таблеток, 100 таблеток x 1; таблетки покрытые оболочкой 5 мг, 10 мг (контурная ячейковая упаковка) 10 таблеток x 5
Условия отпуска	По рецепту.
Реквизиты нормативной документации:	Р N001406/02-110912

000087

Название и фактические адреса производственных площадок, участвующих в процессе производства лекарственного препарата, с указанием этапа производства:

Производитель (все стадии производства)

ОАО «ДАЛЬХИМФАРМ»

680001, Российская Федерация, Хабаровский край, г. Хабаровск, ул. Ташкентская, 22

Заместитель министра

И.Н. Каграманян

