



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

**Регистрационное удостоверение
лекарственного препарата для медицинского применения**

ЛП-007093

(номер регистрационного удостоверения лекарственного препарата)

Наименование держателя (владельца) регистрационного удостоверения лекарственного препарата	Общество с ограниченной ответственностью "АМЕДАРТ" (ООО "АМЕДАРТ"), Россия
Адрес местонахождения держателя (владельца) регистрационного удостоверения лекарственного препарата	109316, г. Москва, Волгоградский проспект, д. 42, к. 24, этаж 2, ком. 11.1
Дата государственной регистрации лекарственного препарата	09.06.2021
Срок действия регистрационного удостоверения лекарственного препарата	31.12.2025
Дата внесения изменений в регистрационное удостоверение лекарственного препарата (дата замены регистрационного удостоверения лекарственного препарата)	24.08.2023
Информация о зарегистрированном лекарственном препарате:	
Торговое наименование	Дазатиниб
Международное непатентованное, или группировочное, или химическое наименование	Дазатиниб
Лекарственная форма	таблетки, покрытые пленочной оболочкой
Дозировка	100 мг
Качественный состав и количественный состав действующих веществ и качественный состав вспомогательных веществ	
дазатиниб 100.0 мг, вспомогательные вещества (лактозы моногидрат, целлюлоза микрокристаллическая 102, кроскармеллоза натрия, гипролоза (гидроксипропилцеллюлоза), магния стеарат, пленочная оболочка: Опадрай AMB II белый 88A180040 (поливиниловый спирт (E1203), тальк (E553b), титана диоксид (E171), глицерина монокаприлокапрат (тип I), натрия лаурилсульфат))	
Форма выпуска (лекарственная форма, дозировка, первичная упаковка, количество лекарственной формы в первичной упаковке, количество первичной упаковки в потребительской упаковке, комплектность)	таблетки, покрытые пленочной оболочкой, 100 мг (банка) 30 x 1 (пачка картонная)
Реквизиты нормативной документации	ЛП-007093-090621

050572