



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

**Регистрационное удостоверение
лекарственного препарата для медицинского применения**
ЛП-№(001708)-(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:	Акционерное общество "Фармпроект" (АО "Фармпроект"), Россия
2	Адрес держателя регистрационного удостоверения:	192236, г. Санкт-Петербург, ул. Софийская, д. 14, лит. А
3	Дата регистрации:	23.01.2023
4	Дата истечения срока действия регистрационного удостоверения:	23.01.2028
5	Дата подтверждения регистрации (перерегистрации):	-
6	Дата внесения изменений (переоформления) в регистрационное удостоверение:	16.11.2023
7	Дата регистрации в референтном государстве:	23.01.2023

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:	Лерканидипин
9	Международное непатентованное наименование (МНН), или общепринятое (группировочное) наименование, или химическое наименование активной фармацевтической субстанции (при отсутствии МНН):	Лерканидипин
10	Лекарственная форма:	таблетки, покрытые пленочной оболочкой
11	Дозировка(-и):	10 мг; 20 мг
12	Форма(-ы) выпуска:	таблетки, покрытые пленочной оболочкой, 10 мг, 20 мг (контурная ячейковая упаковка) 7/10 x 1/3/6/9 (пачка картонная)
13	Состав лекарственного препарата:	лерканидипина гидрохлорид 10,0 мг/20,0 мг, вспомогательные вещества (целлюлоза микрокристаллическая (тип 102), лактозы моногидрат, карбоксиметилкрахмал натрия (тип 102), гипромеллоза, магния стеарат, пленочная оболочка [готовое пленочное покрытие (гипромеллоза

(гидроксипропилметилцеллюлоза), титана диоксид, тальк, макрогол 6000, краситель хинолиновый желтый)]

14	Срок годности:	3 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	Акционерное общество "Фармпроект" (АО "Фармпроект"), Россия	192236, г. Санкт-Петербург, ул. Софийская, д. 14, лит. А
2	Первичная упаковка	Акционерное общество "Фармпроект" (АО "Фармпроект"), Россия	192236, г. Санкт-Петербург, ул. Софийская, д. 14, лит. А
3	Вторичная упаковка	Акционерное общество "Фармпроект" (АО "Фармпроект"), Россия	192236, г. Санкт-Петербург, ул. Софийская, д. 14, лит. А
4	Выпускающий контроль качества	Акционерное общество "Фармпроект" (АО "Фармпроект"), Россия	192236, г. Санкт-Петербург, ул. Софийская, д. 14, лит. А

Первый заместитель Министра



(подпись)

В.С. Фисенко

М.П.

