



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

**Регистрационное удостоверение
лекарственного препарата для медицинского применения
ЛП-№(006400)-(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 "Р-Фарм" (АО "Р-Фарм"), Российская Федерация
2	Адрес держателя регистрационного удостоверения:	123154, г. Москва, ул. Берзарина, д. 19, корп. 1
3	Дата регистрации:	31.07.2024
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:	31.07.2024

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

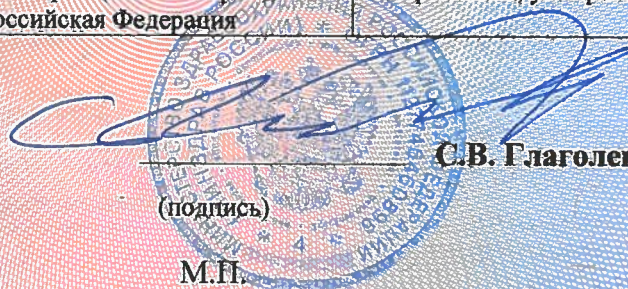
8	Торговое наименование лекарственного препарата:	Перициазин
9	Международное непатентованное наименование (МНН), или общепринятое (группировочное) наименование, или химическое наименование активной фармацевтической субстанции (при отсутствии МНН):	Перициазин
10	Лекарственная форма:	капсулы
11	Дозировка(-и):	5 мг; 10 мг; 20 мг
12	Форма(-ы) выпуска:	капсулы 5 мг, 10 мг, 20 мг (контурная ячейковая упаковка) x 5 (пачка картонная)
13	Состав лекарственного препарата:	перициазин 5,0 мг, вспомогательные вещества (кальция гидрофосфата дигидрат, кроскармеллоза натрия, магния стеарат, оболочка – твердая желатиновая капсула №3 [корпус – титана диоксид, желатин, крышка – краситель азорубин, краситель солнечный закат жедтый, титана диоксид, желатин]) 056011 перициазин 10,0 мг, вспомогательные вещества (кальция гидрофосфата дигидрат, кроскармеллоза

		натрия, магния стеарат, оболочка – твердая желатиновая капсула №1 [корпус – краситель хинолиновый желтый, титана диоксид, краситель солнечный закат желтый, желатин, крышка – краситель хинолиновый желтый, титана диоксид, краситель солнечный закат желтый, желатин]) перициазин 20,0 мг, вспомогательные вещества (кальция гидрофосфата дигидрат, кроскармеллоза натрия, магния стеарат, оболочка – твердая желатиновая капсула №0 [корпус – титана диоксид, желатин, крышка – краситель пунцовый [Понцо 4R], краситель железа оксид красный, титана диоксид, желатин])
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	Акционерное общество "Р-Фарм" (АО "Р-Фарм"), Российская Федерация	Ярославская обл., г.о. г. Ярославль, г. Ярославль, ул. Громова, д. 15
2	Первичная упаковка	Акционерное общество "Р-Фарм" (АО "Р-Фарм"), Российская Федерация	Ярославская обл., г.о. г. Ярославль, г. Ярославль, ул. Громова, д. 15
3	Вторичная упаковка	Акционерное общество "Р-Фарм" (АО "Р-Фарм"), Российская Федерация	Ярославская обл., г.о. г. Ярославль, г. Ярославль, ул. Громова, д. 15
4	Выпускающий контроль качества	Акционерное общество "Р-Фарм" (АО "Р-Фарм"), Российская Федерация	Ярославская обл., г.о. г. Ярославль, г. Ярославль, ул. Громова, д. 15

Заместитель Министра



С.В. Глаголев

(подпись)

М.П.