



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

**Регистрационное удостоверение
лекарственного препарата для медицинского применения**

ЛСР-003645/10

(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., г. Щелково, ул. Заречная, д. 105
Дата государственной регистрации лекарственного препарата	30.04.2010
Срок действия регистрационного удостоверения лекарственного препарата	бессрочно
Дата внесения изменений в регистрационное удостоверение лекарственного препарата (дата замены регистрационного удостоверения лекарственного препарата)	06.03.2024
Информация о зарегистрированном лекарственном препарате:	
Торговое наименование	Галантамин Канон
Международное непатентованное, или группировочное, или химическое наименование	Галантамин
Лекарственная форма	таблетки, покрытые пленочной оболочкой
Дозировка	4 мг, 8 мг, 12 мг
Качественный состав и количественный состав действующих веществ и качественный состав вспомогательных веществ	
галантамина гидробромид 5.127/10.254/15.380 мг (в пересчете на галантамин 4.00/8.00/12.00 мг), вспомогательные вещества (кальция гидрофосфат, кремния диоксид коллоидный, кроскармеллоза натрия, лактоза безводная, магния стеарат, повидон К-30, целлюлоза микрокристаллическая (тип 102), пленочная оболочка [Опадрай II 32F205021 синий (гипромеллоза (гидроксипропилметилцеллюлоза), лактозы моногидрат, макрогол (полиэтиленгликоль), титана диоксид, тальк, краситель бриллиантовый голубой, краситель железа оксид черный]))	
Форма выпуска (лекарственная форма, дозировка, первичная упаковка, количество лекарственной формы в первичной упаковке, количество первичной упаковки в потребительской упаковке, комплектность)	таблетки, покрытые пленочной оболочкой, 4 мг, 8 мг, 12 мг (контурная ячейковая упаковка) 7 x 1/2/4/8 (пачка картонная) таблетки, покрытые пленочной оболочкой, 4 мг, 8 мг, 12 мг (контурная ячейковая упаковка) 10 x 1/3/6 (пачка картонная) таблетки, покрытые пленочной оболочкой, 4 мг, 8 мг, 12 мг (контурная ячейковая упаковка) 15 x 1/2/4 (пачка картонная) таблетки, покрытые пленочной оболочкой, 4 мг, 8 мг, 12 мг (контурная ячейковая упаковка) 30 x 1/2/3 (пачка картонная)
Реквизиты нормативной документации	ЛСР-003645/10-250620

053716

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

Заместитель Министра



С.В. Глаголев