



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

**Регистрационное удостоверение  
лекарственного препарата для медицинского применения**

**ЛП-№(005340)-(ГП-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:	Пфайзер Инк., США Pfizer Inc., USA
2	Адрес держателя регистрационного удостоверения:	66 Хадсон Бульвар Ист, Нью-Йорк, штат Нью-Йорк 10001-2192, США / 66 Hudson Boulevard East, New York, N.Y. 10001- 2192, USA
3	Дата регистрации:	30.05.2025
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:	29.04.2024

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:	Провера
9	Международное непатентованное наименование (МНН), или общепринятое (группировочное) наименование, или химическое наименование активной фармацевтической субстанции (при отсутствии МНН):	Медроксипрогестерона ацетат
10	Лекарственная форма:	таблетки
11	Дозировка(-и):	500 мг
12	Форма(-ы) выпуска:	таблетки, 500 мг (блистер) 10 x 3 (пачка картонная)

057968

13	<b>Состав лекарственного препарата:</b>	медроксипрогестерона ацетат 500.0 мг, вспомогательные вещества (целлюлоза микрокристаллическая, крахмал кукурузный, желатин гидролизованный (Бико С), натрия крахмала гликолят (тип А), полиэтиленгликоль (макрогол 400), натрия докузат (85%) с натрия бензоатом (15%), магния стеарат)
14	<b>Срок годности:</b>	5 лет

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	Пфайзер Италия С.р.л., Италия / Pfizer Italia S.r.l., Italy	Населенный пункт Марино Дель Тронто, 63100 - Асколи Пичено (АП), Италия / Localita Marino del Tronto, 63100, Ascoli Piceno (AP), Italy
2	Первичная упаковка	Пфайзер Италия С.р.л., Италия / Pfizer Italia S.r.l., Italy	Населенный пункт Марино Дель Тронто, 63100 - Асколи Пичено (АП), Италия / Localita Marino del Tronto, 63100, Ascoli Piceno (AP), Italy
3	Вторичная упаковка	Пфайзер Италия С.р.л., Италия / Pfizer Italia S.r.l., Italy	Населенный пункт Марино Дель Тронто, 63100 - Асколи Пичено (АП), Италия / Localita Marino del Tronto, 63100, Ascoli Piceno (AP), Italy
4	Выпускающий контроль качества	Пфайзер Италия С.р.л., Италия / Pfizer Italia S.r.l., Italy	Населенный пункт Марино Дель Тронто, 63100 - Асколи Пичено (АП), Италия / Localita Marino del Tronto, 63100, Ascoli Piceno (AP), Italy

**Первый заместитель  
Министра**



(подпись)

М.П.

**В.С. Фисенко**