



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:	08.12.2025
7	Дата регистрации в референтном государстве:	29.04.2025

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):	Медроксипрогестерон
10	Лекарственная форма:	таблетки
11	Дозировка(-и):	500 мг
12	Форма(-ы) выпуска:	таблетки, 500 мг (блистер) 10 x 3 (пачка картонная)
13	Состав лекарственного препарата:	медроксипрогестерона ацетат 500.0 мг, вспомогательные вещества (целлюлоза микрокристаллическая, крахмал кукурузный, желатин гидролизованный (Бико С), натрия крахмала гликолят (тип А), поливинилпирролидон (макрогол 400), натрия докунат (85%) с натрия бензоатом (15%), магния стеарат)

14	Срок годности:	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

Заместитель Министра



С.В. Глаголев

(подпись)

М.П.

