

МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ**Регистрационное удостоверение**
лекарственного препарата для медицинского применения
ЛП-№(002712)-(PI-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 "Нижегородский химико-фармацевтический завод" (АО "Нижфарм"), Российская Федерация
2	Адрес держателя регистрационного удостоверения:	603105, г. Нижний Новгород, ул. Салганская, д. 7
3	Дата регистрации:	07.07.2023
4	Дата истечения срока действия регистрационного удостоверения:	07.07.2028
5	Дата подтверждения регистрации (перерегистрации):	-
6	Дата внесения изменений (переоформления) в регистрационное удостоверение:	12.11.2025
7	Дата регистрации в референтном государстве:	07.07.2023

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:	Индапамид МВ
9	Международное непатентованное наименование (МНН), или общепринятое (группировочное) наименование, или химическое наименование активной фармацевтической субстанции (при отсутствии МНН):	Индапамид
10	Лекарственная форма:	таблетки с пролонгированным высвобождением, покрытые пленочной оболочкой
11	Дозировка(-и):	1,5 мг
12	Форма(-ы) выпуска:	таблетки с пролонгированным высвобождением, покрытые пленочной оболочкой, 1,5 мг (контурная ячейковая упаковка) 10 x 3 (пачка картонная)
13	Состав лекарственного препарата:	индапамид 1,50 мг, вспомогательные вещества (гипромеллоза [гипромеллоза 4000], лактозы моногидрат, кремния диоксид коллоидный, магния стеарат, оболочка [гипромеллоза, макрогол 4000 (полиэтиленгликоль 4000), тальк, титана диоксид Е 171])

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	Общество с ограниченной ответственностью "Хемофарм" (ООО "Хемофарм"), Российская Федерация	249035, Калужская обл., г. Обнинск, шоссе Киевское, д. 62
2	Первичная упаковка	Общество с ограниченной ответственностью "Хемофарм" (ООО "Хемофарм"), Российская Федерация	249035, Калужская обл., г. Обнинск, шоссе Киевское, д. 62
3	Вторичная упаковка	Общество с ограниченной ответственностью "Хемофарм" (ООО "Хемофарм"), Российская Федерация	249035, Калужская обл., г. Обнинск, шоссе Киевское, д. 62
4	Выпускающий контроль качества	Общество с ограниченной ответственностью "Хемофарм" (ООО "Хемофарм"), Российская Федерация	249035, Калужская обл., г. Обнинск, шоссе Киевское, д. 62

Заместитель Министра

(подпись)

С.В. Глаголев

М.П.