



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

**Регистрационное удостоверение  
лекарственного препарата для медицинского применения**  
**ЛП-№(001184)-(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 "Нижегородский химико-фармацевтический завод" (АО "Нижфарм"), Россия |
| 2 | Адрес держателя регистрационного удостоверения:                           | 603105, г. Нижний Новгород, ул. Салганская, д. 7                                          |
| 3 | Дата регистрации:                                                         | 06.09.2022                                                                                |
| 4 | Дата истечения срока действия регистрационного удостоверения:             | -                                                                                         |
| 5 | Дата подтверждения регистрации (перерегистрации):                         | -                                                                                         |
| 6 | Дата внесения изменений (переоформления) в регистрационное удостоверение: | 08.06.2023                                                                                |
| 7 | Дата регистрации в референтном государстве:                               | 06.09.2022                                                                                |

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                                                                                                                                                                                                  |
| 9  | Международное непатентованное наименование (МНН), или общепринятое (группировочное) наименование, или химическое наименование активной фармацевтической субстанции (при отсутствии МНН): | Индапамид                                                                                                                                                                                                  |
| 10 | Лекарственная форма:                                                                                                                                                                     | таблетки, покрытые пленочной оболочкой                                                                                                                                                                     |
| 11 | Дозировка(-и):                                                                                                                                                                           | 2.5 мг                                                                                                                                                                                                     |
| 12 | Форма(-ы) выпуска:                                                                                                                                                                       | таблетки, покрытые пленочной оболочкой, 2.5 мг (контурная ячейковая упаковка) 10 x 3 (пачка картонная)                                                                                                     |
| 13 | Состав лекарственного препарата:                                                                                                                                                         | индапамид 2.5 мг, вспомогательные вещества (лактозы моногидрат, повидон-К30, кросповидон, магния стеарат, натрия лаурилсульфат, тальк, оболочка [гипромеллоза, макрогол-6000, тальк, титана диоксид Е171]) |

|    |                |        |
|----|----------------|--------|
| 14 | Срок годности: | 4 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", Россия | 249035, Калужская обл., г. Обнинск, Киевское шоссе, д. 62 |
| 2 | Первичная упаковка                                             | Общество с ограниченной ответственностью "Хемофарм", Россия | 249035, Калужская обл., г. Обнинск, Киевское шоссе, д. 62 |
| 3 | Вторичная упаковка                                             | Общество с ограниченной ответственностью "Хемофарм", Россия | 249035, Калужская обл., г. Обнинск, Киевское шоссе, д. 62 |
| 4 | Выпускающий контроль качества                                  | Общество с ограниченной ответственностью "Хемофарм", Россия | 249035, Калужская обл., г. Обнинск, Киевское шоссе, д. 62 |

Заместитель Министра



(подпись)

М.П.

С.В. Глаголев