



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

**Регистрационное удостоверение  
лекарственного препарата для медицинского применения  
ЛП-№(005830)-(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:	Закрытое акционерное общество "Канонфарма продакшн" (ЗАО "Канонфарма продакшн"), Российская Федерация
2	Адрес держателя регистрационного удостоверения:	141100, Московская обл., г. Щелково, ул. Заречная, д. 105
3	Дата регистрации:	19.06.2024
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:	19.06.2024

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:	Эзомепразол Канон
9	Международное непатентованное наименование (МНН), или общепринятое (группировочное) наименование, или химическое наименование активной фармацевтической субстанции (при отсутствии МНН):	Эзомепразол
10	Лекарственная форма:	таблетки кишечнорастворимые, покрытые пленочной оболочкой
11	Дозировка(-и):	20 мг; 40 мг
12	Форма(-ы) выпуска:	таблетки кишечнорастворимые, покрытые пленочной оболочкой, 20 мг, 40 мг (контурная ячейковая упаковка) 7 x 2/4/8 (пачка картонная); таблетки кишечнорастворимые, покрытые пленочной оболочкой, 20 мг, 40 мг (контурная ячейковая упаковка) 14 x 1/2/4 (пачка картонная)
13	Состав лекарственного препарата:	эзомепразол магния дигидрат 20.00/40.00 мг (в пересчете на эзомепразол 20.00/40.00 мг), вспомогательные вещества (гипролоза низкозамещенная (гидроксипропилцеллюлоза),

		кальция стеарат, крахмал кукурузный прежелатинизированный, кремния диоксид коллоидный, маннитол, натрия стеарилфумарат, целлюлоза микрокристаллическая, оболочка пленочная опадрай прозрачный (гипромеллоза (гидроксипропилметилцеллюлоза), макрогол (полиэтиленгликоль)), акрил-Из зеленый (краситель железа оксид желтый, краситель бриллиантовый голубой, краситель индигокармин, кремния диоксид коллоидный, метакриловой кислоты и этилакрилата сополимер [1:1], натрия гидрокарбонат, натрия лаурилсульфат, тальк, титана диоксид) триэтилцитрат)
14	Срок годности:	2 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	Закрытое акционерное общество "Канонфарма продакшн" (ЗАО "Канонфарма продакшн"), Российская Федерация	Московская обл., г.о. Щёлково, г. Щёлково, ул. Заречная, д. 105
2	Первичная упаковка	Закрытое акционерное общество "Канонфарма продакшн" (ЗАО "Канонфарма продакшн"), Российская Федерация	Московская обл., г.о. Щёлково, г. Щёлково, ул. Заречная, д. 105
3	Вторичная упаковка	Закрытое акционерное общество "Канонфарма продакшн" (ЗАО "Канонфарма продакшн"), Российская Федерация	Московская обл., г.о. Щёлково, г. Щёлково, ул. Заречная, д. 105
4	Выпускающий контроль качества	Закрытое акционерное общество "Канонфарма продакшн" (ЗАО "Канонфарма продакшн"), Российская Федерация	Московская обл., г.о. Щёлково, г. Щёлково, ул. Заречная, стр. 105Б, к. 11

Заместитель Министра



С.В. Глаголев

(подпись)

М.П.