

МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ**Регистрационное удостоверение**
лекарственного препарата для медицинского применения
ЛП-№(002634)-(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:	Общество с ограниченной ответственностью "ПРАНАФАРМ" (ООО "ПРАНАФАРМ"), Россия
2	Адрес держателя регистрационного удостоверения:	443068, Самарская область, г. Самара, ул. Ново-Садовая, дом 106, корпус 81
3	Дата регистрации:	28.06.2023
4	Дата истечения срока действия регистрационного удостоверения:	28.06.2028
5	Дата подтверждения регистрации (перерегистрации):	-
6	Дата внесения изменений (переоформления) в регистрационное удостоверение:	-
7	Дата регистрации в референтном государстве:	28.06.2023

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:	СПИРОНОЛАКТОН
9	Международное непатентованное наименование (МНН), или общепринятое (группировочное) наименование, или химическое наименование активной фармацевтической субстанции (при отсутствии МНН):	Спиронолактон
10	Лекарственная форма:	капсулы
11	Дозировка(-и):	50 мг, 100 мг
12	Форма(-ы) выпуска:	капсулы, 50 мг, 100 мг (контурная ячейковая упаковка) 10 x 1/2/3/4/5 (пачка картонная)
13	Состав лекарственного препарата:	спиронолактон 50/100 мг, вспомогательные вещества: (лактозы моногидрат, крахмал кукурузный, магния стеарат, капсула твердая желатиновая №0 [корпус и крышечка - титана диоксид, желатин медицинский])
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 "ПРАНАФАРМ", Россия	443068, Самарская область, г. Самара, ул. Ново-Садовая, дом 106, корпус 81
2	Первичная упаковка	Общество с ограниченной ответственностью "ПРАНАФАРМ", Россия	443068, Самарская область, г. Самара, ул. Ново-Садовая, дом 106, корпус 81
3	Вторичная упаковка	Общество с ограниченной ответственностью "ПРАНАФАРМ", Россия	443068, Самарская область, г. Самара, ул. Ново-Садовая, дом 106, корпус 81
4	Выпускающий контроль качества	Общество с ограниченной ответственностью "ПРАНАФАРМ", Россия	443068, Самарская область, г. Самара, ул. Ново-Садовая, дом 106, корпус 81

Заместитель Министра



С.В. Глаголев

(подпись)

М.П.