



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

**Регистрационное удостоверение
лекарственного препарата для медицинского применения**

ЛП-002301

(номер регистрационного удостоверения лекарственного препарата)

Наименование держателя (владельца) регистрационного удостоверения лекарственного препарата	Общество с ограниченной ответственностью "Атолл" (ООО "Атолл"), Россия
Адрес местонахождения держателя (владельца) регистрационного удостоверения лекарственного препарата	445351, Самарская обл., г. Жигулевск, ул. Гидростроителей, д. 6
Дата государственной регистрации лекарственного препарата	08.11.2013
Срок действия регистрационного удостоверения лекарственного препарата	бессрочно
Дата внесения изменений в регистрационное удостоверение лекарственного препарата (дата замены регистрационного удостоверения лекарственного препарата)	17.09.2019
Информация о зарегистрированном лекарственном препарате:	
Торговое наименование	Триметазидин МВ
Международное непатентованное, или группировочное, или химическое наименование	Триметазидин
Лекарственная форма	таблетки с пролонгированным высвобождением, покрытые пленочной оболочкой
Дозировка	35 мг
Качественный состав и количественный состав действующих веществ и качественный состав вспомогательных веществ	
триметазидина дигидрохлорид 35.000 мг, вспомогательные вещества (целлюлоза микрокристаллическая, гипромеллоза K15M, гипромеллоза K100M, кремния диоксид коллоидный, магния стеарат, оболочка [поливиниловый спирт, макрогол-4000, титана диоксид, краситель железа оксид красный, краситель железа оксид желтый])	
Форма выпуска (лекарственная форма, дозировка, первичная упаковка, количество лекарственной формы в первичной упаковке, количество первичной упаковки в потребительской упаковке, комплектность)	таблетки с пролонгированным высвобождением, покрытые пленочной оболочкой, 35 мг (контурная ячейковая упаковка) 10/20/30 x 1/2/3/4/5/6/10 (пачка картонная); таблетки с пролонгированным высвобождением, покрытые пленочной оболочкой, 35 мг (банка) 10/20/30/40/50/60/100 x 1 (пачка картонная)
Реквизиты нормативной документации	ЛП-002301-170919

026624

Производственные площадки, участвующие в процессе производства лекарственного препарата, с указанием стадий производства, названий и фактических адресов местонахождения

Производитель (Все стадии производства)

Общество с ограниченной ответственностью "Озон" (ООО "Озон"),
Россия

445351, Самарская обл., г. Жигулевск, ул. Гидростроителей, д. 6

Заместитель Министра

(подпись)

М.П.

Н.А. Хорова