



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

**Регистрационное удостоверение  
лекарственного препарата для медицинского применения**

**ЛП-№(009080)-(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 "Фармасинтез-Тюмень" (ООО "Фармасинтез-Тюмень"), Российская Федерация |
| 2 | Адрес держателя регистрационного удостоверения:                           | 625059, Тюменская обл., г. Тюмень, тракт Велижанский 7 км, д. 2                                                |
| 3 | Дата регистрации:                                                         | 27.02.2025                                                                                                     |
| 4 | Дата истечения срока действия регистрационного удостоверения:             | 27.02.2030                                                                                                     |
| 5 | Дата подтверждения регистрации (перерегистрации):                         | -                                                                                                              |
| 6 | Дата внесения изменений (переоформления) в регистрационное удостоверение: | 27.02.2025                                                                                                     |
| 7 | Дата регистрации в референтном государстве:                               | 27.02.2025                                                                                                     |

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:                                                                                                                                          | Периндоприл Фармасинтез                                                                                                                                                       |
| 9  | Международное непатентованное наименование (МНН), или общепринятое (группировочное) наименование, или химическое наименование активной фармацевтической субстанции (при отсутствии МНН): | Периндоприл                                                                                                                                                                   |
| 10 | Лекарственная форма:                                                                                                                                                                     | таблетки                                                                                                                                                                      |
| 11 | Дозировка(-и):                                                                                                                                                                           | 2 мг, 4 мг                                                                                                                                                                    |
| 12 | Форма(-ы) выпуска:                                                                                                                                                                       | таблетки, 2 мг, 4 мг (контурная ячейковая упаковка 10 x 1/2/3/6/9 (пачка картонная);<br>таблетки, 2 мг, 4 мг (банка) 14/30/60/90 x 1 (пачка картонная)                        |
| 13 | Состав лекарственного препарата:                                                                                                                                                         | периндоприла эрбумин 2.00/4.00 мг,<br>вспомогательные вещества (лактозы моногидрат,<br>целлюлоза микрокристаллическая тип 102, магния<br>стеарат, кремния диоксид коллоидный) |
| 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                       | Общество с ограниченной ответственностью "Фармасинтез-Тюмень" (ООО "Фармасинтез-Тюмень"), Российская Федерация | Тюменская обл., г. Тюмень, тракт Велижанский 7 км, д. 2 |
| 2 | Первичная упаковка                                             | Общество с ограниченной ответственностью "Фармасинтез-Тюмень" (ООО "Фармасинтез-Тюмень"), Российская Федерация | Тюменская обл., г. Тюмень, тракт Велижанский 7 км, д. 2 |
| 3 | Вторичная упаковка                                             | Общество с ограниченной ответственностью "Фармасинтез-Тюмень" (ООО "Фармасинтез-Тюмень"), Российская Федерация | Тюменская обл., г. Тюмень, тракт Велижанский 7 км, д. 2 |
| 4 | Выпускающий контроль качества                                  | Общество с ограниченной ответственностью "Фармасинтез-Тюмень" (ООО "Фармасинтез-Тюмень"), Российская Федерация | Тюменская обл., г. Тюмень, тракт Велижанский 7 км, д. 2 |

Заместитель Министра

С.В. Глаголев

