



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ

лекарственного препарата для медицинского применения

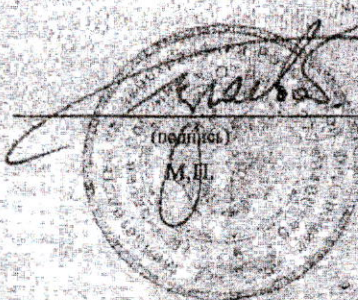
Номер регистрационного удостоверения:	П N014077/01
Дата регистрации:	17.06.2008
Дата переоформления регистрационного удостоверения:	18.12.2015
Регистрационное удостоверение выдано:	бессрочно
Наименование и адрес держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата:	Акционерное общество "Нижфарм" (АО "Нижфарм"), Россия 603950, г. Нижний Новгород, ГСП-459, ул. Салганская, д. 7
Торговое наименование лекарственного препарата:	Фамотидин
Международное непатентованное, или группировочное, или химическое наименование лекарственного препарата:	Фамотидин
Лекарственная форма, дозировка (-и):	таблетки, покрытые пленочной оболочкой, 20 мг, 40 мг
Состав лекарственного средства (качественный и количественный состав действующих и вспомогательных веществ):	
фамотидин 20.000/40.000 мг, вспомогательные вещества (крахмал кукурузный 16.000/32.000 мг, целлюлоза микрокристаллическая 78.350/156.700 мг, кремния диоксид 1.400/2.800 мг, тальк 5.625/11.250 мг, магния стеарат 1.125/2.250 мг, кроскармеллоза натрия 2.500/5.000 мг, оболочка [гипромеллоза 2.500/5.000 мг, титана диоксид 1.530/2.610 мг, лактозы моногидрат 1.313/2.625 мг, макрогол-4000 0.500/1.000 мг, триацетин 0.375/0.750 мг, краситель железа оксид желтый (E172) 0.021/0.375 мг, краситель железа оксид красный (E172) 0.006/0.125 мг, краситель железа оксид черный (E172) 0.005/0.015 мг)	
Формы выпуска (лекарственная форма, дозировка, первичная упаковка, количество лекарственной формы в первичной упаковке, количество первичной упаковки в потребительской упаковке, комплектность):	таблетки, покрытые пленочной оболочкой, 20 мг, 40 мг (блистер) 10 x 2/3 (пачка картонная); Упаковка "инбалк"; таблетки, покрытые пленочной оболочкой, 20 мг (блистер) 10 x 1098 (короб); таблетки, покрытые пленочной оболочкой, 40 мг (блистер) 10 x 780 (короб)
Условия отпуска:	По рецепту
Реквизиты нормативной документации:	П N014077/01-170608; П N014077/01-180210

008282

Названия и фактические адреса производственных площадок, участвующих в процессе производства лекарственного препарата, с указанием этапа производства:

Производитель (Все стадии производства)	ХЕМОФАРМ А.Д., Сербия / Hemofarm A.D., Serbia
26300, Vrsac, Beogradski put bb, Serbia	
Производитель (Все стадии производства)	ООО "ХЕМОФАРМ", Россия
249030, Калужская обл., г. Обнинск, Киевское шоссе, д. 62	

Заместитель Министра



С.А. Краевой