



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ
лекарственного препарата для медицинского применения

ЛП-003804

(номер регистрационного удостоверения лекарственного препарата)

Наименование держателя (владельца) регистрационного удостоверения лекарственного препарата	Общество с ограниченной ответственностью "ПРАНАФАРМ" (ООО "ПРАНАФАРМ"), Россия
Адрес местонахождения держателя (владельца) регистрационного удостоверения лекарственного препарата	443068, г. Самара, ул. Ново-Садовая, д. 106, корп. 81
Дата государственной регистрации лекарственного препарата	22.08.2016
Срок действия регистрационного удостоверения лекарственного препарата	со сроком действия 5 лет
Дата внесения изменений в регистрационное удостоверение лекарственного препарата (дата замены регистрационного удостоверения лекарственного препарата)	выдано впервые
Информация о зарегистрированном лекарственном препарате:	
Торговое наименование	ЛОЗАРТАН
Международное непатентованное, или группировочное, или химическое наименование	Лозартан
Лекарственная форма	таблетки, покрытые пленочной оболочкой
Дозировка	12,5 мг, 25 мг, 50 мг, 100 мг
Качественный состав и количественный состав действующих веществ и качественный состав вспомогательных веществ	
лозартан калия 12,5/25/50/100 мг, вспомогательные вещества (лактоза моногидрат, целлюлоза микрокристаллическая, крахмал кукурузный, магния стеарат, кальция карбонат, карбоксиметилкрахмал натрия, оболочка - макрогол 400, титана диоксид, диметикон 100, гипромеллоза, 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, покрытые пленочной оболочкой, 12,5 мг, 25 мг, 50 мг, 100 мг (контурная ячейковая упаковка) 7 x 2/3/4, 10 x 1/2/3/4/5 (пачка картонная)
Реквизиты нормативной документации	ЛП-003804-220816

009636

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

<i>Производство готовой лекарственной формы</i>	Общество с ограниченной ответственностью "ПРАНАФАРМ" (ООО "ПРАНАФАРМ"), Россия
443068, г. Самара, ул. Ново-Садовая, д. 106, корп. 81	
<i>Первичная упаковка</i>	Общество с ограниченной ответственностью "ПРАНАФАРМ" (ООО "ПРАНАФАРМ"), Россия
443068, г. Самара, ул. Ново-Садовая, д. 106, корп. 81	
<i>Вторичная/потребительская упаковка</i>	Общество с ограниченной ответственностью "ПРАНАФАРМ" (ООО "ПРАНАФАРМ"), Россия
443068, г. Самара, ул. Ново-Садовая, д. 106, корп. 81	
<i>Производитель (Выпускающий контроль качества)</i>	Общество с ограниченной ответственностью "ПРАНАФАРМ" (ООО "ПРАНАФАРМ"), Россия
443068, г. Самара, ул. Ново-Садовая, д. 106, корп. 81	

Первый заместитель Министра

(подпись)

М.П.

И.Н. Каграманян

