



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

**Регистрационное удостоверение
лекарственного препарата для медицинского применения**

П N015326/01

(номер регистрационного удостоверения лекарственного препарата)

Наименование держателя (владельца) регистрационного удостоверения лекарственного препарата	Тева Фармацевтические Предприятия Лтд., Израиль Teva Pharmaceutical Industries Ltd.
Адрес местонахождения держателя (владельца) регистрационного удостоверения лекарственного препарата	5 Basel St., PO Box 3190, Petah Tikva 4951033, Israel
Дата государственной регистрации лекарственного препарата	07.10.2008
Срок действия регистрационного удостоверения лекарственного препарата	бессрочно
Дата внесения изменений в регистрационное удостоверение лекарственного препарата (дата замены регистрационного удостоверения лекарственного препарата)	22.01.2019
Информация о зарегистрированном лекарственном препарате:	
Торговое наименование	Коринфар®
Международное непатентованное, или группировочное, или химическое наименование	Нифедипин
Лекарственная форма	таблетки с пролонгированным высвобождением, покрытые пленочной оболочкой
Дозировка	10 мг
Качественный состав и количественный состав действующих веществ и качественный состав вспомогательных веществ	
нифедипин 10.00 мг, вспомогательные вещества (лактозы моногидрат, крахмал картофельный, целлюлоза микрокристаллическая, повидон К25, магния стеарат, оболочка [гипромеллоза, макрогол 6000, макрогол 35000, краситель хинолиновый желтый (Е104), титана диоксид, тальк])	
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, 10 мг (блистер) 10 x 3 (пачка картонная) таблетки с пролонгированным высвобождением, покрытые пленочной оболочкой, 10 мг (флакон) 50/100 x 1 (пачка картонная)
Реквизиты нормативной документации	П N015326/01-220119

022888

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

Производитель (Все стадии производства)

Плива Хрватска д.о.о., Республика Хорватия / Pliva Hrvatska d.o.o., Republic of Croatia

Prilaz baruna Filipovica 25, 10000 Zagreb, Republic of Croatia

Заместитель Министра



(подпись)

М.П.

Н.А. Хорова