



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

**Регистрационное удостоверение
лекарственного препарата для медицинского применения**
ЛП-№(000343)-(PI-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:	Тева Фармацевтические Предприятия Лтд., Израиль Teva Pharmaceutical Industries Ltd.
2	Адрес держателя регистрационного удостоверения:	124 Двора А-Невиа Ст., Тель-Авив 6944020, Израиль 124 Dvora HaNevi'a St., Tel Aviv 6944020, Israel
3	Дата регистрации:	30.08.2021
4	Дата истечения срока действия регистрационного удостоверения:	30.08.2026
5	Дата подтверждения регистрации (перерегистрации):	-
6	Дата внесения изменений (переоформления) в регистрационное удостоверение:	22.09.2022
7	Дата регистрации в референтном государстве:	30.08.2021

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:	Коринфар® ретард
9	Международное непатентованное наименование (МНН), или общепринятое (группировочное) наименование, или химическое наименование активной фармацевтической субстанции (при отсутствии МНН):	Нифедипин
10	Лекарственная форма:	таблетки с пролонгированным высвобождением, покрытые пленочной оболочкой
11	Дозировка(-и):	20 мг
12	Форма(-ы) выпуска:	таблетки с пролонгированным высвобождением, покрытые пленочной оболочкой, 20 мг (блистер) 10 х 3 (пачка картонная); таблетки с пролонгированным высвобождением, покрытые пленочной оболочкой, 30 мг (флакон) 50/100 х 1 (пачка картонная)

043932

13	Состав лекарственного препарата:	нифедипин 20.00 мг, вспомогательные вещества (лактозы моногидрат, крахмал картофельный, целлюлоза микрокристаллическая, повидон К25, магния стеарат, оболочка [гипромеллоза, макрогол 6000, макрогол 35000, краситель хинолиновый желтый (Е 104), титана диоксид (Е 171), тальк])
14	Срок годности:	5 лет

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	Плива Хрватска д.о.о., Республика Хорватия / Pliva Hrvatska d.o.o, Republic of Croatia	Прилаз баруна Филиповича 25, 10000 г. Загреб, Республика Хорватия / Prilaz baruna Filipovica 25, 10000 Zagreb, Republic of Croatia
2	Первичная упаковка	Плива Хрватска д.о.о., Республика Хорватия / Pliva Hrvatska d.o.o, Republic of Croatia	Прилаз баруна Филиповича 25, 10000 г. Загреб, Республика Хорватия / Prilaz baruna Filipovica 25, 10000 Zagreb, Republic of Croatia
3	Вторичная упаковка	Плива Хрватска д.о.о., Республика Хорватия / Pliva Hrvatska d.o.o, Republic of Croatia	Прилаз баруна Филиповича 25, 10000 г. Загреб, Республика Хорватия / Prilaz baruna Filipovica 25, 10000 Zagreb, Republic of Croatia
4	Выпускающий контроль качества	Плива Хрватска д.о.о., Республика Хорватия / Pliva Hrvatska d.o.o, Republic of Croatia	Прилаз баруна Филиповича 25, 10000 г. Загреб, Республика Хорватия / Prilaz baruna Filipovica 25, 10000 Zagreb, Republic of Croatia

Заместитель Министра



С.В. Глаголев