

\_

## МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

## Регистрационное удостоверение лекарственного препарата для медицинского применения

## ЛП-003712

(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	29,06.2016
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)	01.06.2017
Информация о зарегистриро	ванном лекарственном препарате:
Торговое наименование	периндоприл
Международное непатентова <mark>нное, или</mark> группировочное, или химическое наименование	Периндоприл
Лекарственная форма	таблетки
Дозировка	2 мг, 4 мг, 8 мг
Качественный состав и количественный соста вспомогательных веществ	ав действующих веществ и качественный состав
периндоприл эрбумин 2.0/4.0/8.0 мг, вспомогате, микрокристаллическая, крахмал кукурузный, ма	пьные вещества (лактозы моногидрат, целлюлоза гния стеарат)
Форма выпуска (лекарственная форма, дозировка, первичная упаковка, количество лекарственной формы в первичной упаковки в потребительской упаковке, комплектность)	таблетки, 2 мг, 4 мг, 8 мг (контурная ячейковая упаковка) 7 х 2/3/4 (пачка картонная) таблетки, 2 мг, 4 мг, 8 мг (контурная ячейковая упаковка)10 х 1/2/3/4/5/6/7/8/9/10 (пачка картонная)
Реквизиты нормативной документации	ЛП-003712-290616

