



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

**Регистрационное удостоверение
лекарственного препарата для медицинского применения**

ЛП-006762

(номер регистрационного удостоверения лекарственного препарата)

Наименование держателя (владельца) регистрационного удостоверения лекарственного препарата	Акционерное общество "Фармпроект" (АО "Фармпроект"), Россия
Адрес местонахождения держателя (владельца) регистрационного удостоверения лекарственного препарата	192236, г. Санкт-Петербург, ул. Софийская, д. 14, лит. А
Дата государственной регистрации лекарственного препарата	09.02.2021
Срок действия регистрационного удостоверения лекарственного препарата	31.12.2025
Дата внесения изменений в регистрационное удостоверение лекарственного препарата (дата замены регистрационного удостоверения лекарственного препарата)	выдано впервые
Информация о зарегистрированном лекарственном препарате:	
Торговое наименование	Аторвастатин-ФП
Международное непатентованное, или группировочное, или химическое наименование	Аторвастатин
Лекарственная форма	таблетки, покрытые пленочной оболочкой
Дозировка	10 мг, 20 мг, 40 мг
Качественный состав и количественный состав действующих веществ и качественный состав вспомогательных веществ	
аторвастатин кальция 10.85/21.70/43.40 мг [в пересчете на аторвастатин 10.00/20.00/40.00 мг], вспомогательные вещества (целлюлоза микрокристаллическая (тип 102), кальция карбонат, лактозы моногидрат, кроскармеллоза натрия, гипролоза, магния стеарат, полисорбат 80, пленочная оболочка - Опадрай белый (YS-1-7040) [гипромеллоза (гидроксипропилметилцеллюлоза), макрогол, титана диоксид, тальк])	
Форма выпуска (лекарственная форма, дозировка, первичная упаковка, количество лекарственной формы в первичной упаковке, количество первичной упаковки в потребительской упаковке, комплектность)	таблетки, покрытые пленочной оболочкой, 10 мг, 20 мг, 40 мг (контурная ячейковая упаковка) 7/10 x 1/2/3/4/5/6/9 (пачка картонная)
Реквизиты нормативной документации	ЛП-006762-090221

033505

Производственные площадки, участвующие в процессе производства лекарственного препарата, с указанием стадий производства, названий и фактических адресов местонахождения	
<i>Производство готовой лекарственной формы</i>	Акционерное общество "Фармпроект" (АО "Фармпроект"), Россия
192236, г. Санкт-Петербург, ул. Софийская, д. 14, лит. А	
<i>Первичная упаковка</i>	Акционерное общество "Фармпроект" (АО "Фармпроект"), Россия
192236, г. Санкт-Петербург, ул. Софийская, д. 14, лит. А	
<i>Вторичная/потребительская упаковка</i>	Акционерное общество "Фармпроект" (АО "Фармпроект"), Россия
192236, г. Санкт-Петербург, ул. Софийская, д. 14, лит. А	
<i>Производитель (Выпускающий контроль качества)</i>	Акционерное общество "Фармпроект" (АО "Фармпроект"), Россия
192236, г. Санкт-Петербург, ул. Софийская, д. 14, лит. А	

Заместитель Министра


(подпись)
М.П.

В.С. Фисенко