

МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИРегистрационное удостоверение
лекарственного препарата для медицинского применения
ЛП-№(002224)-(РГ-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:	Общество с ограниченной ответственностью "ПРАНАФАРМ" (ООО "ПРАНАФАРМ"), Российская Федерация
2	Адрес держателя регистрационного удостоверения:	443068, Самарская обл., г. Самара, ул. Ново-Садовая, д. 106, корп. 81
3	Дата регистрации:	20.04.2023
4	Дата истечения срока действия регистрационного удостоверения:	-
5	Дата подтверждения регистрации (перерегистрации):	-
6	Дата внесения изменений (переоформления) в регистрационное удостоверение:	09.07.2024
7	Дата регистрации в референтном государстве:	20.04.2023

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:	АТОРВАСТАТИН
9	Международное непатентованное наименование (МНН), или общепринятое (группировочное) наименование, или химическое наименование активной фармацевтической субстанции (при отсутствии МНН):	Аторвастатин
10	Лекарственная форма:	таблетки, покрытые пленочной оболочкой
11	Дозировка(-и):	10 мг, 20 мг, 40 мг
12	Форма(-ы) выпуска:	таблетки, покрытые пленочной оболочкой, 10 мг, 20 мг, 40 мг (контурная ячейковая упаковка) 10 x 1/2/3/4/5/6/9 (пачка картонная)
13	Состав лекарственного препарата:	аторвастатин кальция 10.85/21.7/43.4 мг (в пересчете на аторвастатин 10/20/40 мг), вспомогательные вещества (лактозы моногидрат, целлюлоза микрокристаллическая (тип 102), повидон К-25, кальция карбонат, магния стеарат, натрия крахмал гликолят (тип А), кросповидон, кремния диоксид коллоидный, оболочка

		[гипромеллоза, титана диоксид (E171), макрогол 400, диметикон 100)]
14	Срок годности:	3 года

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	Общество с ограниченной ответственностью "ПРАНАФАРМ" (ООО "ПРАНАФАРМ"), Российская Федерация	443068, Самарская обл., г. Самара, ул. Ново-Садовая, д. 106, корп. 81
2	Первичная упаковка	Общество с ограниченной ответственностью "ПРАНАФАРМ" (ООО "ПРАНАФАРМ"), Российская Федерация	443068, Самарская обл., г. Самара, ул. Ново-Садовая, д. 106, корп. 81
3	Вторичная упаковка	Общество с ограниченной ответственностью "ПРАНАФАРМ" (ООО "ПРАНАФАРМ"), Российская Федерация	443068, Самарская обл., г. Самара, ул. Ново-Садовая, д. 106, корп. 81
4	Выпускающий контроль качества	Общество с ограниченной ответственностью "ПРАНАФАРМ" (ООО "ПРАНАФАРМ"), Российская Федерация	443068, Самарская обл., г. Самара, ул. Ново-Садовая, д. 106, корп. 81

Заместитель Министра

(подпись)

М.П.

С.В. Глаголев