



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

**Регистрационное удостоверение
лекарственного препарата для медицинского применения**

ЛП-№(001137)-(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:	Акционерное общество "Фармасинтез" (АО "Фармасинтез"), Россия
2	Адрес держателя регистрационного удостоверения:	664007, Иркутская обл., г. Иркутск, ул. Красногвардейская, д. 23, офис 3
3	Дата регистрации:	17.08.2022
4	Дата истечения срока действия регистрационного удостоверения:	17.08.2027
5	Дата подтверждения регистрации (перерегистрации):	-
6	Дата внесения изменений (переоформления) в регистрационное удостоверение:	-
7	Дата регистрации в референтном государстве:	17.08.2022

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:	Анаментал
9	Международное непатентованное наименование (МНН), или общепринятое (группировочное) наименование, или химическое наименование активной фармацевтической субстанции (при отсутствии МНН):	Хлорпромазин
10	Лекарственная форма:	таблетки, покрытые пленочной оболочкой
11	Дозировка(-и):	25 мг, 50 мг, 100 мг
12	Форма(-ы) выпуска:	таблетки, покрытые пленочной оболочкой, 25 мг, 50 мг, 100 мг (контурная ячейковая упаковка) 10 x 1/2/3/5/10 (пачка картонная); таблетки, покрытые пленочной оболочкой, 25 мг, 50 мг, 100 мг (банка) 30/50 x 1 (пачка картонная)

045887

13	Состав лекарственного препарата:	хлорпромазина гидрохлорид 25.000/50.000/100.000 мг, вспомогательные вещества (лактозы моногидрат 200, повидон К25, магния стеарат, пленочная оболочка (спирт поливиниловый, полиэтиленгликоль 4000, тальк, кальция карбонат, оксид железа красный Е 172 (-/+/+))
14	Срок годности:	2 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	Акционерное общество "Фармасинтез", (АО "Фармасинтез"), Россия	г. Иркутск, ул. Р. Люксембург, д. 184
2	Первичная упаковка	Акционерное общество "Фармасинтез", (АО "Фармасинтез"), Россия	г. Иркутск, ул. Р. Люксембург, д. 184
3	Вторичная упаковка	Акционерное общество "Фармасинтез", (АО "Фармасинтез"), Россия	г. Иркутск, ул. Р. Люксембург, д. 184
4	Выпускающий контроль качества	Акционерное общество "Фармасинтез", (АО "Фармасинтез"), Россия	г. Иркутск, ул. Р. Люксембург, д. 184

Первый заместитель Министра



В.С. Фисенко