



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

**Регистрационное удостоверение  
лекарственного препарата для медицинского применения**

**ЛП-003695**

(номер регистрационного удостоверения лекарственного препарата)

|                                                                                                                                                                                                                                                                                                                        |                                                                                                                                        |
|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| Наименование держателя (владельца) регистрационного удостоверения лекарственного препарата                                                                                                                                                                                                                             | Общество с ограниченной ответственностью "Атолл" (ООО "Атолл"), Россия                                                                 |
| Адрес местонахождения держателя (владельца) регистрационного удостоверения лекарственного препарата                                                                                                                                                                                                                    | 445351, Самарская обл., г. Жигулевск, ул. Гидростроителей, д. 6                                                                        |
| Дата государственной регистрации лекарственного препарата                                                                                                                                                                                                                                                              | 21.06.2016                                                                                                                             |
| Срок действия регистрационного удостоверения лекарственного препарата                                                                                                                                                                                                                                                  | 31.12.2025                                                                                                                             |
| Дата внесения изменений в регистрационное удостоверение лекарственного препарата (дата замены регистрационного удостоверения лекарственного препарата)                                                                                                                                                                 | 09.03.2022                                                                                                                             |
| Информация о зарегистрированном лекарственном препарате:                                                                                                                                                                                                                                                               |                                                                                                                                        |
| Торговое наименование                                                                                                                                                                                                                                                                                                  | Пароксетин                                                                                                                             |
| Международное непатентованное, или группировочное, или химическое наименование                                                                                                                                                                                                                                         | Пароксетин                                                                                                                             |
| Лекарственная форма                                                                                                                                                                                                                                                                                                    | таблетки, покрытые пленочной оболочкой                                                                                                 |
| Дозировка                                                                                                                                                                                                                                                                                                              | 20 мг                                                                                                                                  |
| Качественный состав и количественный состав действующих веществ и качественный состав вспомогательных веществ                                                                                                                                                                                                          |                                                                                                                                        |
| пароксетина гидрохлорида гемигидрат 22.77 мг (в пересчете на пароксетин 20.00 мг), вспомогательные вещества (кальция гидрофосфата дигидрат, целлюлоза микрокристаллическая (МКЦ-102), карбоксиметилкрахмал натрия, магния стеарат, кремния диоксид коллоидный, оболочка [гипромеллоза, титана диоксид, макрогол-4000]) |                                                                                                                                        |
| Форма выпуска (лекарственная форма, дозировка, первичная упаковка, количество лекарственной формы в первичной упаковке, количество первичной упаковки в потребительской упаковке, комплектность)                                                                                                                       | таблетки, покрытые пленочной оболочкой, 20 мг (контурная ячейковая упаковка) 7/10/14/20/25/30 x 1/2/3/4/5/6/7/8/9/10 (пачка картонная) |
| Реквизиты нормативной документации                                                                                                                                                                                                                                                                                     | ЛП-003695-090322                                                                                                                       |

040563

**Производственные площадки, участвующие в процессе производства лекарственного препарата, с указанием стадий производства, названий и фактических адресов местонахождения**

*Производитель (Все стадии производства)*

Общество с ограниченной ответственностью "Озон" (ООО "Озон"),  
Россия

Самарская обл., г.о. Жигулевск, г. Жигулевск, ул. Гидростроителей, д. 6

**Заместитель Министра**

**С.В. Глаголев**

(подпись)

М.П.

