



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

**Регистрационное удостоверение
лекарственного препарата для медицинского применения
ЛП-№(003209)-(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: | Открытое акционерное общество "Борисовский завод медицинских препаратов" (ОАО "БЗМП"), Республика Беларусь |
| 2 | Адрес держателя регистрационного удостоверения: | 222518, Минская область, г. Борисов, ул. Чапаева, 64 |
| 3 | Дата регистрации: | 18.09.2023 |
| 4 | Дата истечения срока действия регистрационного удостоверения: | 18.09.2028 |
| 5 | Дата подтверждения регистрации (перерегистрации): | - |
| 6 | Дата внесения изменений (переоформления) в регистрационное удостоверение: | - |
| 7 | Дата регистрации в референтном государстве: | 18.09.2023 |

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: | Метоклопрамид |
| 9 | Международное непатентованное наименование (МНН), или общепринятое (группировочное) наименование, или химическое наименование активной фармацевтической субстанции (при отсутствии МНН): | Метоклопрамид |
| 10 | Лекарственная форма: | таблетки |
| 11 | Дозировка(-и): | 10 мг |
| 12 | Форма(-ы) выпуска: | таблетки, 10 мг (контурная ячейковая упаковка) 10 x 5 (пачка картонная) |
| 13 | Состав лекарственного препарата: | метоклопрамида гидрохлорид 10.00 мг (в виде метоклопрамида гидрохлорид моногидрата 10.54 мг), вспомогательные вещества (лактоза моногидрат, картофельный крахмал, повидон (K517925) ция стеарат) |

| | | |
|----|----------------|--------|
| 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 | Открытое акционерное общество "Борисовский завод медицинских препаратов" (ОАО "БЗМП"), Республика Беларусь | 222518, Минская обл., г. Борисов, ул. Строителей, 24 |
| 2 | Первичная упаковка | Открытое акционерное общество "Борисовский завод медицинских препаратов" (ОАО "БЗМП"), Республика Беларусь | 222518, Минская обл., г. Борисов, ул. Строителей, 24 |
| 3 | Вторичная упаковка | Открытое акционерное общество "Борисовский завод медицинских препаратов" (ОАО "БЗМП"), Республика Беларусь | 222518, Минская обл., г. Борисов, ул. Строителей, 24 |
| 4 | Выпускающий контроль качества | Открытое акционерное общество "Борисовский завод медицинских препаратов" (ОАО "БЗМП"), Республика Беларусь | 222518, Минская обл., г. Борисов, ул. Строителей, 24 |

Заместитель Министра



С.В. Глаголев

(подпись)

М.П.