

МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ**Регистрационное удостоверение
лекарственного препарата для медицинского применения**
ЛП-№(000421)-(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 "АЛИУМ" (АО "АЛИУМ"), Россия
2	Адрес держателя регистрационного удостоверения:	142279, Московская обл., г. Серпухов, п. Оболенск, тер. Квартал А, д. 2
3	Дата регистрации:	12.11.2021
4	Дата истечения срока действия регистрационного удостоверения:	-
5	Дата подтверждения регистрации (перерегистрации):	-
6	Дата внесения изменений (переоформления) в регистрационное удостоверение:	15.03.2023
7	Дата регистрации в референтном государстве:	12.11.2021

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:	МОКСОНИДИН-АЛИУМ
9	Международное непатентованное наименование (МНН), или общепринятое (группировочное) наименование, или химическое наименование активной фармацевтической субстанции (при отсутствии МНН):	Моксонидин
10	Лекарственная форма:	таблетки, покрытые пленочной оболочкой
11	Дозировка(-и):	200 мкг, 300 мкг, 400 мкг
12	Форма(-ы) выпуска:	таблетки, покрытые пленочной оболочкой 200 мкг, 300 мкг, 400 мкг (контурная ячейковая упаковка) 10 x 1/2/3/4/5/6 (пачка картонная) таблетки, покрытые пленочной оболочкой 200 мкг, 300 мкг, 400 мкг (контурная ячейковая упаковка) 14 x 1/2 (пачка картонная) таблетки, покрытые пленочной оболочкой 200 мкг, 300 мкг, 400 мкг (контурная ячейковая упаковка) 30 x 2/3 (пачка картонная)

13	Состав лекарственного препарата:	моксонидин 200/300/400 мкг, вспомогательные вещества (лактозы моногидрат, повидон, кросповидон, магния стеарат, / готовая смесь для пленочной оболочки белая [поливиниловый спирт, макрогол, тальк, титана диоксид] / готовая смесь для пленочной оболочки желтая [поливиниловый спирт, макрогол, титана диоксид, тальк, краситель железа оксид желтый] / готовая смесь для пленочной оболочки розовая [поливиниловый спирт, макрогол, титана диоксид, тальк, краситель железа оксид желтый, краситель железа оксид красный])
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 "АЛИУМ" (АО "АЛИУМ"), Россия	142279, Московская обл., г.о. Серпухов, п. Оболенск, тер. Квартал А, д. 2
2	Первичная упаковка	Акционерное общество "АЛИУМ" (АО "АЛИУМ"), Россия	142279, Московская обл., г.о. Серпухов, п. Оболенск, тер. Квартал А, д. 2
3	Вторичная упаковка	Акционерное общество "АЛИУМ" (АО "АЛИУМ"), Россия	142279, Московская обл., г.о. Серпухов, п. Оболенск, тер. Квартал А, д. 2
4	Выпускающий контроль качества	Акционерное общество "АЛИУМ" (АО "АЛИУМ"), Россия	142279, Московская обл., г. о. Серпухов, п. Оболенск, тер. Квартал А, д. 2, стр. 1

Заместитель Министра

С.В. Глаголев

