

МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ**Регистрационное удостоверение
лекарственного препарата для медицинского применения****ЛП-№(001809)-(PT-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:	13.02.2023
4	Дата истечения срока действия регистрационного удостоверения:	-
5	Дата подтверждения регистрации (перерегистрации):	-
6	Дата внесения изменений (переоформления) в регистрационное удостоверение:	-
7	Дата регистрации в референтном государстве:	13.02.2023

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:	Ацетилсалициловая кислота КАРДИО
9	Международное непатентованное наименование (МНН), или общепринятое (группировочное) наименование, или химическое наименование активной фармацевтической субстанции (при отсутствии МНН):	Ацетилсалициловая кислота
10	Лекарственная форма:	таблетки кишечнорастворимые, покрытые пленочной оболочкой
11	Дозировка(-и):	50 мг, 100 мг, 300 мг
12	Форма(-ы) выпуска:	таблетки кишечнорастворимые, покрытые пленочной оболочкой, 50 мг, 100 мг, 300 мг (контурная ячейковая упаковка) 10/20 x 1/2/3/4/5 (пачка картонная)
13	Состав лекарственного препарата:	ацетилсалициловая кислота 50/100/300 мг, 046842

		вспомогательные вещества (целлюлоза микрокристаллическая, крахмал прежелатинизированный, стеариновая кислота, кремния диоксид коллоидный (аэросил), оболочка [метакриловой кислоты и этилакрилата сополимер (Колликут МАЕ 100 Р), гипромеллоза (гидроксипропилметилцеллюлоза), пропиленгликоль, повидон К-30, тальк, титана диоксид, краситель азорубин /-/-, -/-/краситель синий блестящий])
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	Московская обл., г.о. Серпухов, п. Оболенск, тер. Квартал А, д. 2
2	Первичная упаковка	Акционерное общество "АЛИУМ" (АО "АЛИУМ"), Россия	Московская обл., г.о. Серпухов, п. Оболенск, тер. Квартал А, д. 2
3	Вторичная упаковка	Акционерное общество "АЛИУМ" (АО "АЛИУМ"), Россия	Московская обл., г.о. Серпухов, п. Оболенск, тер. Квартал А, д. 2
4	Выпускающий контроль качества	Акционерное общество "АЛИУМ" (АО "АЛИУМ"), Россия	Московская обл., г.о. Серпухов, п. Оболенск, тер. Квартал А, д. 2, стр. 1

Заместитель Министра


(подпись)
М.П.

С.В. Глаголев

