

МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИРегистрационное удостоверение
лекарственного препарата для медицинского применения
ЛП-№(005781)-(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:	Общество с ограниченной ответственностью "ПРАНАФАРМ" (ООО "ПРАНАФАРМ"), Российская Федерация
2	Адрес держателя регистрационного удостоверения:	443068, г. Самара, ул. Ново-Садовая, д. 106, корпус 81
3	Дата регистрации:	14.06.2024
4	Дата истечения срока действия регистрационного удостоверения:	14.06.2029
5	Дата подтверждения регистрации (перерегистрации):	-
6	Дата внесения изменений (переоформления) в регистрационное удостоверение:	14.06.2024
7	Дата регистрации в референтном государстве:	14.06.2024

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
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):	0.2 мг, 0.3 мг, 0.4 мг
12	Форма(-ы) выпуска:	таблетки, покрытые пленочной оболочкой, 0.2 мг, 0.3 мг, 0.4 мг (контурная ячейковая упаковка) 10 x 1/2/3/4/5/6/7/8/9/10 (пачка картонная)
13	Состав лекарственного препарата:	моксонидин 0.2/0.3/0.4 мг, вспомогательные вещества (лактозы моногидрат, целлюлоза микрокристаллическая (тип 102), повидон-K25, кросповидон, магния стеарат, оболочка - гипромеллоза, титана диоксид (E171), макрогол 400, диметикон 100, краситель железа оксид желтый (E172) -/+/-)

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	Общество с ограниченной ответственностью "ПРАНАФАРМ" (ООО "ПРАНАФАРМ"), Российская Федерация	г. Самара, ул. Ново-Садовая, д. 106, корпус 81
2	Первичная упаковка	Общество с ограниченной ответственностью "ПРАНАФАРМ" (ООО "ПРАНАФАРМ"), Российская Федерация	г. Самара, ул. Ново-Садовая, д. 106, корпус 81
3	Вторичная упаковка	Общество с ограниченной ответственностью "ПРАНАФАРМ" (ООО "ПРАНАФАРМ"), Российская Федерация	г. Самара, ул. Ново-Садовая, д. 106, корпус 81
4	Выпускающий контроль качества	Общество с ограниченной ответственностью "ПРАНАФАРМ" (ООО "ПРАНАФАРМ"), Российская Федерация	г. Самара, ул. Ново-Садовая, д. 106, корпус 81

Первый заместитель
Министра



В.С. Фисенко

(подпись)

М.П.