



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

**Регистрационное удостоверение
лекарственного препарата для медицинского применения**

ЛП-№(002130)-(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, Самарская обл., г. Самара, ул. Ново-Садовая, д. 106, к. 81
3	Дата регистрации:	07.04.2023
4	Дата истечения срока действия регистрационного удостоверения:	07.04.2028
5	Дата подтверждения регистрации (перерегистрации):	-
6	Дата внесения изменений (переоформления) в регистрационное удостоверение:	24.04.2025
7	Дата регистрации в референтном государстве:	07.04.2023

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:	ДОКСАЗОЗИН
9	Международное непатентованное наименование (МНН), или общепринятое (группировочное) наименование, или химическое наименование активной фармацевтической субстанции (при отсутствии МНН):	Доксазозин
10	Лекарственная форма:	таблетки
11	Дозировка(-и):	1 мг, 2 мг, 4 мг
12	Форма(-ы) выпуска:	таблетки, 1 мг, 2 мг, 4 мг (контурная ячейковая упаковка) 10 x 1/2/3/4/5/6/7/8/9/10 (пачка картонная)
13	Состав лекарственного препарата:	доксазозина мезилат 1.213/2.43/4.86 мг (в пересчете на доксазозин 1/2/4 мг), вспомогательные вещества (лактозы моногидрат, целлюлоза микрокристаллическая (тип 102), повидон К-25, кросповидон, магния стеарат, натрия лаурилсульфат)

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	Общество с ограниченной ответственностью "ПРАНАФАРМ" (ООО "ПРАНАФАРМ"), Российская Федерация	443068, Самарская обл., г. Самара, ул. Ново-Садовая, д. 106, к. 81; 443070, Самарская обл., г. Самара, ул. Дзержинского, зд. 46
2	Первичная упаковка	Общество с ограниченной ответственностью "ПРАНАФАРМ" (ООО "ПРАНАФАРМ"), Российская Федерация	443068, Самарская обл., г. Самара, ул. Ново-Садовая, д. 106, к. 81; 443070, Самарская обл., г. Самара, ул. Дзержинского, зд. 46
3	Вторичная упаковка	Общество с ограниченной ответственностью "ПРАНАФАРМ" (ООО "ПРАНАФАРМ"), Российская Федерация	443068, Самарская обл., г. Самара, ул. Ново-Садовая, д. 106, к. 81; 443070, Самарская обл., г. Самара, ул. Дзержинского, зд. 46
4	Выпускающий контроль качества	Общество с ограниченной ответственностью "ПРАНАФАРМ" (ООО "ПРАНАФАРМ"), Российская Федерация	443068, Самарская обл., г. Самара, ул. Ново-Садовая, д. 106, к. 81; 443070, Самарская обл., г. Самара, ул. Дзержинского, зд. 46

Заместитель Министра

С.В. Глаголев

(подпись)

М.П.

