



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

**Регистрационное удостоверение
лекарственного препарата для медицинского применения**

ЛП-005534

(номер регистрационного удостоверения лекарственного препарата)

Наименование держателя (владельца) регистрационного удостоверения лекарственного препарата	Общество с ограниченной ответственностью "Атолл" (ООО "Атолл"), Россия
Адрес местонахождения держателя (владельца) регистрационного удостоверения лекарственного препарата	445351, Самарская обл., г. Жигулевск, ул. Гидростроителей, д. 6
Дата государственной регистрации лекарственного препарата	21.05.2019
Срок действия регистрационного удостоверения лекарственного препарата	со сроком действия 5 лет
Дата внесения изменений в регистрационное удостоверение лекарственного препарата (дата замены регистрационного удостоверения лекарственного препарата)	17.01.2022
Информация о зарегистрированном лекарственном препарате:	
Торговое наименование	Ибупрофен
Международное непатентованное, или группировочное, или химическое наименование	Ибупрофен
Лекарственная форма	таблетки, покрытые пленочной оболочкой
Дозировка	200 мг, 400 мг
Качественный состав и количественный состав действующих веществ и качественный состав вспомогательных веществ	
ибупрофен 200.00/400.00 мг, вспомогательные вещества (целлюлоза микрокристаллическая (МКЦ-102), крахмал кукурузный, кроскармеллоза натрия, кремния диоксид коллоидный, магния стеарат, оболочка [поливиниловый спирт, макрогол-4000, титана диоксид])	
Форма выпуска (лекарственная форма, дозировка, первичная упаковка, количество лекарственной формы в первичной упаковке, количество первичной упаковки в потребительской упаковке, комплектность)	таблетки, покрытые пленочной оболочкой, 200 мг, 400 мг (контурная ячейковая упаковка) 6/10/12/24/30 x 1/2/3/4/5/10 (пачка картонная) таблетки, покрытые пленочной оболочкой, 200 мг, 400 мг (банка) 6/10/12/20/24/30/50/100 x 1 (пачка картонная)
Реквизиты нормативной документации	ЛП-005534-210519

039863

Производственные площадки, участвующие в процессе производства лекарственного препарата, с указанием стадий производства, названий и фактических адресов местонахождения

<i>Производитель (Все стадии производства)</i>	Общество с ограниченной ответственностью "Озон" (ООО "Озон"), Россия
Самарская обл., г.о. Жигулевск, г. Жигулевск, ул. Гидростроителей, д. 6	
<i>Производитель (Все стадии производства)</i>	Общество с ограниченной ответственностью "Озон Фарм" (ООО "Озон Фарм"), Россия
Самарская обл., г.о. Тольятти, тер. ОЭЗ ППТ, магистраль 3-я, зд. 11, стр. 1	

Заместитель Министра



(подпись)

М.П.

С.В. Глаголев