



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

**Регистрационное удостоверение
лекарственного препарата для медицинского применения**

ЛП-№(002181)-(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:	Тева Фармацевтические Предприятия Лтд., Израиль Teva Pharmaceutical Industries Ltd
2	Адрес держателя регистрационного удостоверения:	124 Dvora HaNevi'a St., Tel Aviv 6944020, Israel 124 Двора А-Невиа Ст., Тель-Авив 6944020, Израиль
3	Дата регистрации:	17.04.2023
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:	17.04.2023

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:	Периндоприл-Тева
9	Международное непатентованное наименование (МНН), или общепринятое (группировочное) наименование, или химическое наименование активной фармацевтической субстанции (при отсутствии МНН):	Периндоприл
10	Лекарственная форма:	таблетки, покрытые пленочной оболочкой
11	Дозировка(-и):	2.5 мг, 5 мг, 10 мг
12	Форма(-ы) выпуска:	таблетки, покрытые пленочной оболочкой, 2.5 мг, 5 мг, 10 мг (контейнер) 30 x 1 (пачка картонная)
13	Состав лекарственного препарата:	периндоприла тозилат (соответствует периндоприлу 1.6975/3.395/6.790 мг) 2.50/5.00/10.00 мг,

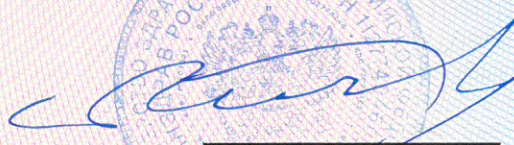
047662

		вспомогательные вещества (лактозы моногидрат, крахмал кукурузный, натрия гидрокарбонат, крахмал кукурузный прежелатинизированный, повидон-К30, магния стеарат, оболочка - Опадрай II белый 85F18422/Опадрай II зеленый 85F210014/Опадрай II зеленый 85F210013 [поливиниловый спирт частично гидролизированный, титана диоксид (E171), макрогол-3350 (полиэтиленгликоль-3350), тальк, алюминиевый лак индигокармина (E132) -/+/, алюминиевый лак красителя бриллиантового голубого (E133) -/+/, краситель оксид железа желтый (E172) -/+/, алюминиевый лак красителя хинолинового желтого (E104) -/+/+])
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	Тева Фармасьютикал Воркс Прайвэт Лимитед Компани, Венгрия / Teva Pharmaceutical Works Private Limited Company, Hungary	4042 Debrecen, Pallagi ut 13, Hungary / 4042 Дебрецен, ул. Паллаги 13, Венгрия
2	Первичная упаковка	Тева Фармасьютикал Воркс Прайвэт Лимитед Компани, Венгрия / Teva Pharmaceutical Works Private Limited Company, Hungary	4042 Debrecen, Pallagi ut 13, Hungary / 4042 Дебрецен, ул. Паллаги 13, Венгрия
3	Вторичная упаковка	Тева Фармасьютикал Воркс Прайвэт Лимитед Компани, Венгрия / Teva Pharmaceutical Works Private Limited Company, Hungary	4042 Debrecen, Pallagi ut 13, Hungary / 4042 Дебрецен, ул. Паллаги 13, Венгрия
4	Выпускающий контроль качества	Тева Фармасьютикал Воркс Прайвэт Лимитед Компани, Венгрия / Teva Pharmaceutical Works Private Limited Company, Hungary	4042 Debrecen, Pallagi ut 13, Hungary / 4042 Дебрецен, ул. Паллаги 13, Венгрия

Заместитель Министра



С.В. Глаголев

(подпись)

М.П.