



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

**Регистрационное удостоверение
лекарственного препарата для медицинского применения**
ЛП-№(002946)-(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:	Акционерное общество "Р-Фарм" (АО "Р-Фарм"), Россия
2	Адрес держателя регистрационного удостоверения:	123154, г. Москва, ул. Берзарина, д. 19, к. 1
3	Дата регистрации:	04.08.2023
4	Дата истечения срока действия регистрационного удостоверения:	04.08.2028
5	Дата подтверждения регистрации (перерегистрации):	-
6	Дата внесения изменений (переоформления) в регистрационное удостоверение:	10.10.2023
7	Дата регистрации в референтном государстве:	04.08.2023

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:	СОРАФЕНИБ
9	Международное непатентованное наименование (МНН), или общепринятое (группировочное) наименование, или химическое наименование активной фармацевтической субстанции (при отсутствии МНН):	Сорафениб
10	Лекарственная форма:	таблетки, покрытые пленочной оболочкой
11	Дозировка(-и):	200 мг
12	Форма(-ы) выпуска:	таблетки, покрытые пленочной оболочкой, 200 мг (банка) 28/56/112 x 1 (пачка картонная); упаковка «балк»: таблетки, покрытые пленочной оболочкой, 200 мг (банка) 28/56/112 x 1 - 500
13	Состав лекарственного препарата:	сорафениба тозилат 274.0 мг [в пересчете на сорафениб 200.0 мг], вспомогательные вещества (целлюлоза микрокристаллическая тип 101, кроскармеллоза натрия, гипромеллоза, магния стеарат, натрия лаурилсульфат, пленочная оболочка

		Опадрай П 85F240084 розовый [поливиниловый спирт, титана диоксид, макрогол, тальк, краситель железа оксид желтый, краситель железа оксид красный])
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 "ОРТАТ" (АО "ОРТАТ"), Россия	Костромская обл., Сусанинский район, с. Северное, мкр. Харитоново
2	Первичная упаковка	Акционерное общество "ОРТАТ" (АО "ОРТАТ"), Россия	Костромская обл., Сусанинский район, с. Северное, мкр. Харитоново
3	Вторичная упаковка	Акционерное общество "ОРТАТ" (АО "ОРТАТ"), Россия	Костромская обл., Сусанинский район, с. Северное, мкр. Харитоново
4	Вторичная упаковка	Общество с ограниченной ответственностью "Р-Опра" (ООО "Р-Опра"), Россия	г. Москва, г. Зеленоград, проспект Генерала Алексеева, д. 50Б, стр. 3
5	Выпускающий контроль качества	Акционерное общество "ОРТАТ" (АО "ОРТАТ"), Россия	157092, Костромская обл., Сусанинский район, с. Северное, мкр. Харитоново
6	Выпускающий контроль качества	Общество с ограниченной ответственностью "Р-Опра" (ООО "Р-Опра"), Россия	г. Москва, г. Зеленоград, проспект Генерала Алексеева, д. 50Б, стр. 2

Первый заместитель Министра


(подпись)
М.П.

В.С. Фисенко