



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

Регистрационное удостоверение
лекарственного препарата для медицинского применения

ЛП-002478

(номер регистрационного удостоверения лекарственного препарата)

Наименование держателя (владельца) регистрационного удостоверения лекарственного препарата	Общество с ограниченной ответственностью "Технология лекарств" (ООО "Технология лекарств"), Россия
Адрес местонахождения держателя (владельца) регистрационного удостоверения лекарственного препарата	141400, Московская обл., г. Химки, ул. Рабочая, д. 2а, стр. 31, пом. 21
Дата государственной регистрации лекарственного препарата	26.05.2014
Срок действия регистрационного удостоверения лекарственного препарата	31.12.2025
Дата внесения изменений в регистрационное удостоверение лекарственного препарата (дата замены регистрационного удостоверения лекарственного препарата)	11.12.2023
Информация о зарегистрированном лекарственном препарате:	
Торговое наименование	ИМАТИНИБ-ТЛ
Международное непатентованное, или группировочное, или химическое наименование	Иматиниб
Лекарственная форма	капсулы
Дозировка	50 мг, 100 мг
Качественный состав и количественный состав действующих веществ и качественный состав вспомогательных веществ	
иматиниба мезилат 59.75/119.50 мг (в пересчете на основание иматиниб 50.00/100.00 мг), вспомогательные вещества (целлюлоза микрокристаллическая тип 102, кросповидон, кремния диоксид коллоидный (Аэросил), магния стеарат, капсула твердая желатиновая № 3 [корпус: титана диоксид, желатин, крышка: краситель азорубин (Е122), краситель желтый солнечный закат (Е110), титана диоксид, желатин]/капсула твердая желатиновая № 1 [корпус: титана диоксид, краситель железа оксид желтый, желатин, крышка: титана диоксид, краситель железа оксид желтый, желатин])	
Форма выпуска (лекарственная форма, дозировка, первичная упаковка, количество лекарственной формы в первичной упаковке, количество первичной упаковки в потребительской упаковке, комплектность)	капсулы, 50 мг, 100 мг (контурная ячейковая упаковка) 10 x 6/10/12 (пачка картонная); капсулы, 50 мг, 100 мг (банка) 60/100/120 x 1 (пачка картонная)
Реквизиты нормативной документации	ЛП-002478-260514

052210

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

Производитель (Все стадии производства)

Акционерное общество "ОРТАТ"
(АО "ОРТАТ"), Россия

Костромская обл., Сусанинский район, с. Северное, мкр. Харитоновое

Заместитель Министра



(подпись)

С.В. Глаголев

М.П.