



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

**Регистрационное удостоверение
лекарственного препарата для медицинского применения**

ЛСР-008886/09

(номер регистрационного удостоверения лекарственного препарата)

Наименование держателя (владельца) регистрационного удостоверения лекарственного препарата	Акционерное общество "Химико-фармацевтический комбинат "АКРИХИН" (АО "АКРИХИН"), Россия
Адрес местонахождения держателя (владельца) регистрационного удостоверения лекарственного препарата	142450, Московская область, г.о. Богородский, г. Старая Купавна, ул. Кирова, д. 29
Дата государственной регистрации лекарственного препарата	05.11.2009
Срок действия регистрационного удостоверения лекарственного препарата	бессрочно
Дата внесения изменений в регистрационное удостоверение лекарственного препарата (дата замены регистрационного удостоверения лекарственного препарата)	13.05.2022
Информация о зарегистрированном лекарственном препарате:	
Торговое наименование	Кларитромицин-Акрихин
Международное непатентованное, или группировочное, или химическое наименование	Кларитромицин
Лекарственная форма	таблетки, покрытые пленочной оболочкой
Дозировка	250 мг, 500 мг
Качественный состав и количественный состав действующих веществ и качественный состав вспомогательных веществ	
кларитромицин 250.00/500.00 мг, вспомогательные вещества (целлюлоза микрокристаллическая РН 102, крахмал кукурузный, сорбиновая кислота, сорбитана олеат, кремния диоксид коллоидный, магния стеарат, тальк, кроскармеллоза натрия, повидон К-30, стеариновая кислота, оболочка пленочная [гипромеллоза, титана диоксид, пропиленгликоль, краситель хинолиновый желтый, ароматизатор ванильный])	
Форма выпуска (лекарственная форма, дозировка, первичная упаковка, количество лекарственной формы в первичной упаковке, количество первичной упаковки в потребительской упаковке, комплектность)	таблетки, покрытые пленочной оболочкой, 250 мг, 500 мг (блистер) 10 x 1 (пачка картонная) таблетки, покрытые пленочной оболочкой, 250 мг (блистер) 4 x 5 (пачка картонная) таблетки, покрытые пленочной оболочкой, 500 мг (блистер) 14 x 1 (пачка картонная)
Реквизиты нормативной документации	ЛСР-008886/09-051109

041762

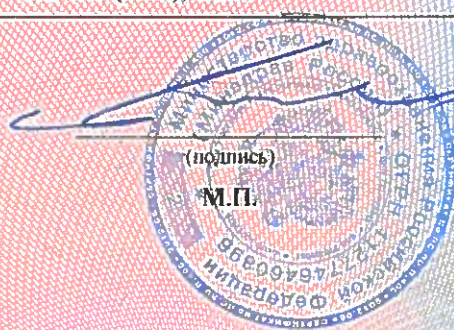
Производственные площадки, участвующие в процессе производства лекарственного препарата, с указанием стадий производства, названий и фактических адресов местонахождения

Производитель (Все стадии производства)

Микро Лабс Лимитед, Индия / Micro Labs Limited, India

92, Sipcot Industrial Complex, Hosur – 635 126 (T.N.), India

Заместитель Министра



(подпись)

М.П.

С.В. Глаголев