

МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ**Регистрационное удостоверение**
лекарственного препарата ДП-№(000853)-(РГ-РУ) для медицинского применения

(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:	Общество с ограниченной ответственностью "ПРАНАФАРМ" (ООО "ПРАНАФАРМ"), Россия
2	Адрес держателя регистрационного удостоверения:	443068, г. Самара, ул. Ново-Садовая, д. 106, корп. 81
3	Дата регистрации:	31.05.2022
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:	31.05.2022

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:	ЛИЗИНОПРИЛ
9	Международное непатентованное наименование (МНН), или общепринятое (группировочное) наименование, или химическое наименование активной фармацевтической субстанции (при отсутствии МНН):	Лизиноприл
10	Лекарственная форма:	таблетки
11	Дозировка(-и):	5 мг, 10 мг, 20 мг
12	Форма(-ы) выпуска:	таблетки, 5 мг, 10 мг, 20 мг (контурная ячейковая упаковка) 7 x 2/3/4 (пачка картонная) таблетки, 5 мг, 10 мг, 20 мг (контурная ячейковая упаковка) 10 x 1/2/3/4/5 (пачка картонная)
13	Состав лекарственного препарата:	лизиноприла дигидрат 5.44/10.89/21.78 мг (в пересчете на лизиноприл 5/10/20 мг), вспомогательные вещества (лактозы моногидрат, целлюлоза микрокристаллическая, крахмал кукурузный, магния стеарат)

14	Срок годности:	3 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	Общество с ограниченной ответственностью "ПРАНАФАРМ" (ООО "ПРАНАФАРМ"), Россия	443068, г. Самара, ул. Ново-Садовая, д. 106, корп. 81
2	Первичная упаковка	Общество с ограниченной ответственностью "ПРАНАФАРМ" (ООО "ПРАНАФАРМ"), Россия	443068, г. Самара, ул. Ново-Садовая, д. 106, корп. 81
3	Вторичная упаковка	Общество с ограниченной ответственностью "ПРАНАФАРМ" (ООО "ПРАНАФАРМ"), Россия	443068, г. Самара, ул. Ново-Садовая, д. 106, корп. 81
4	Выпускающий контроль качества	Общество с ограниченной ответственностью "ПРАНАФАРМ" (ООО "ПРАНАФАРМ"), Россия	443068, г. Самара, ул. Ново-Садовая, д. 106, корп. 81

Заместитель Министра



(подпись)

М.П.

С.В. Глаголев