



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

Регистрационное удостоверение
лекарственного препарата для медицинского применения

ЛП-002682

(номер регистрационного удостоверения лекарственного препарата)

Наименование держателя (владельца) регистрационного удостоверения лекарственного препарата	Закрытое акционерное общество "Канонфарма продакшн" (ЗАО "Канонфарма продакшн"), Россия
Адрес местонахождения держателя (владельца) регистрационного удостоверения лекарственного препарата	141100, Московская обл., Щелковский район, г. Щелково, ул. Заречная, д. 105
Дата государственной регистрации лекарственного препарата	28.10.2014
Срок действия регистрационного удостоверения лекарственного препарата	31.12.2025
Дата внесения изменений в регистрационное удостоверение лекарственного препарата (дата замены регистрационного удостоверения лекарственного препарата)	21.02.2022

Информация о зарегистрированном лекарственном препарате:

Торговое наименование	Ламотриджин Канон
Международное непатентованное, или группировочное, или химическое наименование	Ламотриджин
Лекарственная форма	таблетки
Дозировка	25 мг, 50 мг, 100 мг

Качественный состав и количественный состав действующих веществ и качественный состав вспомогательных веществ

ламотриджин 25.0/50.0/100.0 мг, вспомогательные вещества (гипролоза (гидроксипропилцеллулоза), карбоксиметилкрахмал натрия, лактозы моногидрат, магния гидроксикарбонат, магния стеарат)

Форма выпуска (лекарственная форма, дозировка, первичная упаковка, количество лекарственной формы в первичной упаковке, количество первичной упаковки в потребительской упаковке, комплектность)	таблетки, 25 мг, 50 мг, 100 мг (контурная ячейковая упаковка) 10 x 1/2/3 (пачка картонная); таблетки, 25 мг, 50 мг (контурная ячейковая упаковка) 30 x 1/2 (пачка картонная); таблетки, 100 мг (контурная ячейковая упаковка) 15 x 2/4 (пачка картонная)
Реквизиты нормативной документации	ЛП-002682-031218

040368

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

Производство готовой лекарственной формы	Закрытое акционерное общество "Канонфарма продакшн" (ЗАО "Канонфарма продакшн"), Россия
Московская обл., г.о. Щёлково, г. Щёлково, ул. Заречная, д. 105	
Первичная упаковка	Закрытое акционерное общество "Канонфарма продакшн" (ЗАО "Канонфарма продакшн"), Россия
Московская обл., г.о. Щёлково, г. Щёлково, ул. Заречная, д. 105	
Вторичная/потребительская упаковка	Закрытое акционерное общество "Канонфарма продакшн" (ЗАО "Канонфарма продакшн"), Россия
Московская обл., г.о. Щёлково, г. Щёлково, ул. Заречная, д. 105	
Производитель (Выпускающий контроль качества)	Закрытое акционерное общество "Канонфарма продакшн" (ЗАО "Канонфарма продакшн"), Россия
Московская обл., г.о. Щёлково, г. Щёлково, ул. Заречная, стр. 105Б, к. 11	

Заместитель Министра

С.В. Глаголев

