



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ
лекарственного препарата для медицинского применения

Номер регистрационного удостоверения:	П N012947/01
Дата регистрации:	03.08.2010
Дата переоформления регистрационного удостоверения:	18.07.2014
Регистрационное удостоверение выдано:	бессрочно
Наименование и адрес юридического лица, на имя которого выдано регистрационное удостоверение:	Новартис Фарма АГ, Швейцария Novartis Pharma AG, 4056 Basel, Lichtstrasse 35, Switzerland
Торговое наименование лекарственного препарата:	Сирдалуд®
Международное непатентованное наименование или химическое (группировочное) наименование лекарственного препарата:	Тизанидин
Лекарственная форма, дозировка (-и):	таблетки, 2 мг, 4 мг
Состав лекарственного средства (качественный и количественный состав действующих и вспомогательных веществ):	
тизанидина гидрохлорид 2.288/4.576 мг (в пересчете на основание 2.000/4.000 мг), вспомогательные вещества (кремния диоксид, коллоидный 0.300/0.400 мг, стеариновая кислота 3.000/4.000 мг, целлюлоза микрокристаллическая 74.412/101.024 мг, лактоза 80.000/110.000 мг)	
Формы выпуска (лекарственная форма, дозировка, первичная упаковка, количество лекарственной формы в первичной упаковке, количество первичной упаковки в потребительской упаковке, комплектность):	таблетки, 2 мг, 4 мг (блистер) 10 x 3 (пачка картонная)
Условия отпуска:	По рецепту
Реквизиты нормативной документации:	НД 42-11511-05

004777

Названия и фактические адреса производственных площадок, участвующих в процессе производства лекарственного препарата, с указанием этапа производства:

Производитель (Все стадии производства)

Новартис Саглик Гида ве Тарим Юрюнлери Санайи ве Тикарет А.С., Турция / Novartis Saglik Gida ve Tarim Urunleri Sanayi ve Ticaret A.S., Turkey

Yenisehir Mahallesi, Dedep. Cadessi No17, 34912 Kurtkoy, Turkey

Заместитель министра



И.Н. Каграманян