



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

**Регистрационное удостоверение
лекарственного препарата для медицинского применения**
ЛП-№(001176)-(РГ-RU)

(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:	Акционерное общество "ВЕРТЕКС" (АО "ВЕРТЕКС"), Россия
2	Адрес держателя регистрационного удостоверения:	197350, г. Санкт-Петербург, Дорога в Каменку, д. 62, лит. А
3	Дата регистрации:	02.09.2022
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:	02.09.2022

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:	Аторвастатин-ВЕРТЕКС
9	Международное непатентованное наименование (МНН), или общепринятое (группировочное) наименование, или химическое наименование активной фармацевтической субстанции (при отсутствии МНН):	Аторвастатин
10	Лекарственная форма:	таблетки, покрытые пленочной оболочкой
11	Дозировка(-и):	10 мг; 20 мг; 40 мг; 80 мг
12	Форма(-ы) выпуска:	таблетки, покрытые пленочной оболочкой, 10 мг, 20 мг, 40 мг, 80 мг (контурная ячейковая упаковка) 5/10/30 x 1/2/3 (пачка картонная); таблетки, покрытые пленочной оболочкой, 10 мг, 20 мг, 40 мг, 80 мг (контурная ячейковая упаковка) 15 x 1/2/4/6 (пачка картонная); таблетки, покрытые пленочной оболочкой, 10 мг, 20 мг, 40 мг, 80 мг (банка) 30/60/90 x 1 (пачка картонная)

13	Состав лекарственного препарата:	аторвастатин кальция тригидрат (в пересчете на аторвастатин 10.00/20.00/40.00/80.00 мг) 10.82/21.64/43.28/86.56 мг, вспомогательные вещества (целлюлоза микрокристаллическая 102, лактозы моногидрат, кальция карбонат, кросповидон, карбоксиметилкрахмал натрия (натрия крахмала гликолят), гипролоза (гидроксипропилцеллюлоза), магния стеарат, пленочная оболочка [гипромеллоза, тальк, гипролоза (гидроксипропилцеллюлоза), титана диоксид или сухая смесь для пленочного покрытия (гипромеллоза, тальк, гипролоза (гидроксипропилцеллюлоза), титана диоксид)])
14	Срок годности:	2 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	Акционерное общество "ВЕРТЕКС" (АО "ВЕРТЕКС"), Россия	г. Санкт-Петербург, Дорога в Каменку, д. 62, лит. А
2	Первичная упаковка	Акционерное общество "ВЕРТЕКС" (АО "ВЕРТЕКС"), Россия	г. Санкт-Петербург, Дорога в Каменку, д. 62, лит. А
3	Вторичная упаковка	Акционерное общество "ВЕРТЕКС" (АО "ВЕРТЕКС"), Россия	г. Санкт-Петербург, Дорога в Каменку, д. 62, лит. А
4	Выпускающий контроль качества	Акционерное общество "ВЕРТЕКС" (АО "ВЕРТЕКС"), Россия	г. Санкт-Петербург, Дорога в Каменку, д. 62, лит. А

Заместитель Министра



С.В. Глаголев