

МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ**Регистрационное удостоверение
лекарственного препарата для медицинского применения**
ЛП-№(001706)-(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 "Биоком" (АО "Биоком"), Россия
2	Адрес держателя регистрационного удостоверения:	355016, Ставропольский край, г. Ставрополь, Чапаевский проезд, д. 54
3	Дата регистрации:	20.01.2023
4	Дата истечения срока действия регистрационного удостоверения:	20.01.2028
5	Дата подтверждения регистрации (перерегистрации):	-
6	Дата внесения изменений (переоформления) в регистрационное удостоверение:	11.01.2024
7	Дата регистрации в референтном государстве:	20.01.2023

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:	Хлорпромазин
9	Международное непатентованное наименование (МНН), или общепринятое (группировочное) наименование, или химическое наименование активной фармацевтической субстанции (при отсутствии МНН):	Хлорпромазин
10	Лекарственная форма:	таблетки, покрытые пленочной оболочкой
11	Дозировка(-и):	25 мг, 50 мг, 100 мг
12	Форма(-ы) выпуска:	таблетки, покрытые пленочной оболочкой, 25 мг, 50 мг, 100 мг (блистер) 10/15 x 1/2/5 (пачка картонная)
13	Состав лекарственного препарата:	хлорпромазина гидрохлорид 25.00/50.00/100.00 мг, вспомогательные вещества (лактозы моногидрат, крахмал картофельный, целлюлоза микрокристаллическая 101, коповидон, кроскармеллоза натрия, магния стеарат, оболочка - готовая смесь для пленочной оболочки желтая [титана диоксид (E171), тальк, гипромеллоза (гидроксипропилметилцеллюлоза), краситель

		железа оксид желтый (E172), макрогол (полиэтиленгликоль)] / готовая смесь для пленочной оболочки розовая [титана диоксид (E171), тальк, гипромеллоза (гидроксипропилметилцеллюлоза), краситель железа оксид черный (E172), краситель железа оксид желтый (E172), краситель железа оксид красный (E172), макрогол (полиэтиленгликоль)] / готовая смесь для пленочной оболочки коричневая [тальк, гипромеллоза (гидроксипропилметилцеллюлоза), краситель железа оксид красный (E172), краситель железа оксид черный (E172), краситель железа оксид желтый (E172), макрогол (полиэтиленгликоль)]
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 "Биоком" (АО "Биоком"), Россия	Ставропольский край, г. Ставрополь, Чапаевский проезд, д. 54
2	Первичная упаковка	Акционерное общество "Биоком" (АО "Биоком"), Россия	Ставропольский край, г. Ставрополь, Чапаевский проезд, д. 54
3	Вторичная упаковка	Акционерное общество "Биоком" (АО "Биоком"), Россия	Ставропольский край, г. Ставрополь, Чапаевский проезд, д. 54
4	Выпускающий контроль качества	Акционерное общество "Биоком" (АО "Биоком"), Россия	Ставропольский край, г. Ставрополь, Чапаевский проезд, д. 54

Первый заместитель
Министра


(подпись)

В.С. Фисенко

М.П.