



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

**Регистрационное удостоверение
лекарственного препарата для медицинского применения**
ЛП-№(002300)-(PT-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:	04.05.2023
4	Дата истечения срока действия регистрационного удостоверения:	-
5	Дата подтверждения регистрации (перерегистрации):	-
6	Дата внесения изменений (переоформления) в регистрационное удостоверение:	27.12.2023
7	Дата регистрации в референтном государстве:	04.05.2023

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:	Лозартан-АКОС
9	Международное непатентованное наименование (МНН), или общепринятое (группировочное) наименование, или химическое наименование активной фармацевтической субстанции (при отсутствии МНН):	Лозартан
10	Лекарственная форма:	таблетки, покрытые пленочной оболочкой
11	Дозировка(-и):	12.5 мг, 25 мг, 50 мг
12	Форма(-ы) выпуска:	таблетки, покрытые пленочной оболочкой, 12.5 мг, 25 мг, 50 мг (блистер) 7/10 x 1/2/3/4/5/6/7/8/9 (пачка картонная)
13	Состав лекарственного препарата:	лозартан калия 12.5/25/50 мг, вспомогательные вещества (лактозы моногидрат, целлюлоза микрокристаллическая, кроскармеллоза натрия, кремния диоксид коллоидный (аэросил), магния стеарат, оболочка – готовая смесь для пленочной оболочки белая [гипромеллоза 052813 (гидроксипропилметилцеллюлоза), титана диоксид (E171), макрогол (полиэтиленгликоль)]/готовая

		смесь для пленочной оболочки розовая [гипромеллоза (гидроксипропилметилцеллолоза), титана диоксид (E171), макрогол (полиэтиленгликоль), краситель железа оксид красный]
14	Срок годности:	4 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

Заместитель Министра

С.В. Глаголев

(подпись)

М.П.