

МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ**Регистрационное удостоверение**
лекарственного препарата для медицинского применения
ЛП-№(002467)-(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:	Санофи Винтроп Индустрия / Sanofi Winthrop Industrie
2	Адрес держателя регистрационного удостоверения:	82 avenue Raspail 94250 Gentilly, France 82 авеню Распай 94250 Жантйи, Франция
3	Дата регистрации:	02.06.2023
4	Дата истечения срока действия регистрационного удостоверения:	-
5	Дата подтверждения регистрации (перерегистрации):	-
6	Дата внесения изменений (переоформления) в регистрационное удостоверение:	26.12.2023
7	Дата регистрации в референтном государстве:	02.06.2023

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

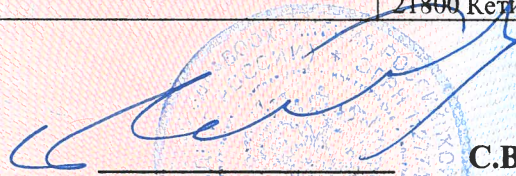
8	Торговое наименование лекарственного препарата:	Солиан®
9	Международное непатентованное наименование (МНН), или общепринятое (группировочное) наименование, или химическое наименование активной фармацевтической субстанции (при отсутствии МНН):	Амисульприд
10	Лекарственная форма:	таблетки
11	Дозировка(-и):	100 мг, 200 мг
12	Форма(-ы) выпуска:	таблетки, 100 мг, 200 мг (блистер) 10 x 3 (пачка картонная)
13	Состав лекарственного препарата:	амисульприд 100.0/200.0 мг, вспомогательные вещества (карбоксиметилкрахмал натрия [натрия амилопектина гликолат] [тип А], лактозы моногидрат, целлюлоза микрокристаллическая, гипромеллоза, магния стеарат)
14	Срок годности:	3 года

052779

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	Делфарм Дижон, Франция / Delpharm Dijon, France	6, boulevard de l'Europe 21800 Quetigny, France/ 6 бульвар де л'Европ, 21800 Кетиньи, Франция
2	Первичная упаковка	Делфарм Дижон, Франция / Delpharm Dijon, France	6, boulevard de l'Europe 21800 Quetigny, France/ 6 бульвар де л'Европ, 21800 Кетиньи, Франция
3	Вторичная упаковка	Делфарм Дижон, Франция / Delpharm Dijon, France	6, boulevard de l'Europe 21800 Quetigny, France/ 6 бульвар де л'Европ, 21800 Кетиньи, Франция
4	Выпускающий контроль качества	Делфарм Дижон, Франция / Delpharm Dijon, France	6, boulevard de l'Europe 21800 Quetigny, France/ 6 бульвар де л'Европ, 21800 Кетиньи, Франция

Заместитель Министра



(подпись)

С.В. Глаголев

М.П.