



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

**Регистрационное удостоверение
лекарственного препарата для медицинского применения**

ЛП-004789

(номер регистрационного удостоверения лекарственного препарата)

Наименование держателя (владельца) регистрационного удостоверения лекарственного препарата	Общество с ограниченной ответственностью "ПРАНАФАРМ" (ООО "ПРАНАФАРМ"), Россия
Адрес местонахождения держателя (владельца) регистрационного удостоверения лекарственного препарата	443068, г. Самара, ул. Ново-Садовая, д. 106, корп. 81
Дата государственной регистрации лекарственного препарата	11.04.2018
Срок действия регистрационного удостоверения лекарственного препарата	со сроком действия 5 лет
Дата внесения изменений в регистрационное удостоверение лекарственного препарата (дата замены регистрационного удостоверения лекарственного препарата)	выдано впервые
Информация о зарегистрированном лекарственном препарате:	
Торговое наименование	АТОРВАСТАТИН
Международное непатентованное, или группировочное, или химическое наименование	Аторвастатин
Лекарственная форма	таблетки, покрытые пленочной оболочкой
Дозировка	10 мг, 20 мг, 40 мг
Качественный состав и количественный состав действующих веществ и качественный состав вспомогательных веществ	
аторвастатин кальция 10.85/21.7/43.4 мг [в пересчете на аторвастатин 10/20/40 мг], вспомогательные вещества (лактозы моногидрат, целлюлоза микрокристаллическая, повидон-К25, кальция карбонат, магния стеарат, карбоксиметилкрахмал натрия, кросповидон, кремния диоксид коллоидный, оболочка - гипромеллоза, титана диоксид, макрогол 400, диметикон 100)	
Форма выпуска (лекарственная форма, дозировка, первичная упаковка, количество лекарственной формы в первичной упаковке, количество первичной упаковки в потребительской упаковке, комплектность)	таблетки, покрытые пленочной оболочкой, 10 мг, 20 мг, 40 мг (контурная ячейковая упаковка) 7 x 1/2/3/4, 10 x 1/2/3/4/5 (пачка картонная)
Реквизиты нормативной документации	ЛП-004789-110418

014890

Производственные площадки, участвующие в процессе производства лекарственного препарата, с указанием стадий производства, названий и фактических адресов местонахождения	
Производство готовой лекарственной формы	Общество с ограниченной ответственностью "ПРАНАФАРМ" (ООО "ПРАНАФАРМ"), Россия
443068, г. Самара, ул. Ново-Садовая, д. 106, корп. 81	
Первичная упаковка	Общество с ограниченной ответственностью "ПРАНАФАРМ" (ООО "ПРАНАФАРМ"), Россия
443068, г. Самара, ул. Ново-Садовая, д. 106, корп. 81	
Вторичная/потребительская упаковка	Общество с ограниченной ответственностью "ПРАНАФАРМ" (ООО "ПРАНАФАРМ"), Россия
443068, г. Самара, ул. Ново-Садовая, д. 106, корп. 81	
Производитель (Выпускающий контроль качества)	Общество с ограниченной ответственностью "ПРАНАФАРМ" (ООО "ПРАНАФАРМ"), Россия
443068, г. Самара, ул. Ново-Садовая, д. 106, корп. 81	

Статс-секретарь - заместитель
Министра



Д.В. Костенников