



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

**Регистрационное удостоверение
лекарственного препарата для медицинского применения**

ЛС-002258

(номер регистрационного удостоверения лекарственного препарата)

Наименование держателя (владельца) регистрационного удостоверения лекарственного препарата	Публичное акционерное общество «Отисифарм» (ПАО «Отисифарм»), Россия
Адрес местонахождения держателя (владельца) регистрационного удостоверения лекарственного препарата	123317, г. Москва, ул. Тестовская, д. 10
Дата государственной регистрации лекарственного препарата	07.06.2010
Срок действия регистрационного удостоверения лекарственного препарата	бессрочно
Дата внесения изменений в регистрационное удостоверение лекарственного препарата (дата замены регистрационного удостоверения лекарственного препарата)	28.08.2018
Информация о зарегистрированном лекарственном препарате:	
Торговое наименование	Компливит® Кальций Д ₃
Международное непатентованное, или группировочное, или химическое наименование	Кальция карбонат + Колекальциферол
Лекарственная форма	таблетки жевательные [апельсиновые]
Дозировка	500 мг + 200 МЕ
Качественный состав и количественный состав действующих веществ и качественный состав вспомогательных веществ	
кальций 500 мг (в виде кальция карбоната 1.250 г), колекальциферол (витамин Д ₃) 0.005 мг (в пересчете на 100 % колекальциферол 200 МЕ) (в виде гранулята, содержащего колекальциферол 0.27 %, D,L-альфа-токоферол, триглицериды среднецепочечные, сахарозу, камедь акации, кукурузный крахмал, кальция фосфат (Е 341), воду), вспомогательные вещества (лактозы моногидрат, повидон (поливинилпирролидон среднемолекулярный, повидон К 30), крахмал картофельный, кроскармеллоза натрия, лимонная кислота (в виде лимонной кислоты моногидрата), аспартам (Е 951), магния стеарат, ароматизатор апельсиновый (порошковый))	
Форма выпуска (лекарственная форма, дозировка, первичная упаковка, количество лекарственной формы в первичной упаковке, количество первичной упаковки в потребительской упаковке, комплектность)	таблетки жевательные [апельсиновые], 500 мг + 200 МЕ (банка) 30/60/90/100/120 x 1 (пачка картонная)
Реквизиты нормативной документации	ЛС-002258-280818

021368

Производственные площадки, участвующие в процессе производства лекарственного препарата, с указанием стадий производства, названий и фактических адресов местонахождения	
Производитель (Все стадии производства)	Открытое акционерное общество "Фармстандарт-Уфимский витаминный завод" (ОАО "Фармстандарт-УфаВИТА"), Россия
450077, Республика Башкортостан, г. Уфа, ул. Худайбердина, д. 28	

Заместитель Министра



Н.А. Хорова