



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

**Регистрационное удостоверение
лекарственного препарата для медицинского применения**

ЛСР-008769/09

(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	02.11.2009
Срок действия регистрационного удостоверения лекарственного препарата	бессрочно
Дата внесения изменений в регистрационное удостоверение лекарственного препарата (дата замены регистрационного удостоверения лекарственного препарата)	28.01.2019
Информация о зарегистрированном лекарственном препарате:	
Торговое наименование	Компливит® Кальций Д3 Форте
Международное непатентованное, или группировочное, или химическое наименование	Кальция карбонат+Колекальциферол
Лекарственная форма	таблетки жевательные [апельсиновые, мятные]
Дозировка	500 мг + 400 МЕ
Качественный состав и количественный состав действующих веществ и качественный состав вспомогательных веществ	
кальций 500 мг (в виде кальция карбоната 1.25 г), колекальциферол 0.01 мг (витамин Д ₃ 400 МЕ) (в пересчете на 100 % колекальциферол) (в виде гранулята, содержащего колекальциферол 0.27 %, D,L-альфа-токоферол 0.0275 %, триглицериды среднепечочные 10.7 %, сахарозу 36 %, камедь акации 22 %, кукурузный крахмал 27 %, кальция фосфат (Е 341) 0.5 %, воду до 100 %), вспомогательные вещества (лактозы моногидрат, повидон (поливинилпирролидон средномолекулярный, повидон К-30), крахмал картофельный, кроскармеллоза натрия, лимонной кислоты моногидрат, аспартам (Е 951), магния стеарат, ароматизатор апельсиновый)	
кальций 500 мг (в виде кальция карбоната 1.25 г), колекальциферол 0.01 мг (витамин Д ₃ 400 МЕ) (в пересчете на 100 % колекальциферол) (в виде гранулята, содержащего колекальциферол 0.27 %, D,L-альфа-токоферол 0.0275 %, триглицериды среднепечочные 10.7 %, сахарозу 36 %, камедь акации 22 %, кукурузный крахмал 27 %, кальция фосфат (Е 341) 0.5 %, воду до 100 %), вспомогательные вещества (лактозы моногидрат, повидон (поливинилпирролидон средномолекулярный, повидон К-30), полисорбат-80, крахмал картофельный, кроскармеллоза натрия, лимонной кислоты моногидрат, аспартам (Е 951), магния стеарат, мяты перечной листьев масло)	
Форма выпуска (лекарственная форма, дозировка, первичная упаковка, количество лекарственной формы в первичной упаковке, количество первичной упаковки в потребительской упаковке, комплектность)	таблетки жевательные [апельсиновые, мятные] (банка) 30/60/90/100/120 x 1 (пачка картонная)
Реквизиты нормативной документации	ЛСР-008769/09-280119

022971

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

(подпись)

М.П.

Н.А. Хорова