



Министерство здравоохранения и социального
развития
Российской Федерации

Федеральная служба по надзору
в сфере здравоохранения и
социального развития

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ
УДОСТОВЕРЕНИЕ
лекарственного средства**

Номер ЛСР-000843/10

Дата регистрации: 09.02.2010

Дата оформления регистрационного
удостоверения

09.02.2010

1. Название и адрес юридического лица, на имя которого выдано регистрационное удостоверение	
Общество с ограниченной ответственностью "ПРАНАФАРМ" (ООО "ПРАНАФАРМ"), Россия 443068, г. Самара, ул. Ново-Садовая, д. 106, корп. 81	
2. Название лекарственного средства (оригинальное название, если имеется)	МЕЛОКСИКАМ-ПРАНА
3. Международное непатентованное название или другое (если имеется)	Мелоксикам
4. Код АТХ	M01AC06
5. Состав лекарственного средства (действующие/вспомогательные вещества)	
мелоксикам 7.5/15 мг, вспомогательные вещества: лактозы моногидрат 138/130.5 мг, целлюлоза микрокристаллическая 18/18 мг, магния стеарат 3.5/3.5 мг, крахмал кукурузный 11/11 мг, кремния диоксид коллоидный 1/1 мг, натрия кроскармеллоза 1/1 мг	
6. Лекарственная форма	
таблетки	
7. Форма выпуска	
Дозировка (содержание действующего вещества)	Первичная упаковка, количество доз в упаковке, комплектность упаковки
7.5 мг, 15 мг	упаковки ячейковые контурные -10- N1, N2, N3, N4, банки полимерные -50- N1, банки полимерные -60- N1, для стационаров: банки полимерные N70, N80, N90, N100
8. Ограничения использования лекарственного средства	
Условия отпуска	Особенности применения
По рецепту	~

9. Сведения о местах производства лекарственного средства:

1.	Название, адрес юридического лица, осуществляющего завершающие стадии производства и серийный выпуск лекарственного средства	Общество с ограниченной ответственностью "ПРАНАФАРМ" (ООО "ПРАНАФАРМ"), Россия 443068, г. Самара, ул. Ново-Садовая, д. 106, корп. 81
	Стадия производства:	Производитель
2.	Название, адрес юридического лица (места фактического производства), осуществляющего одну или несколько стадий производства лекарственного средства	Общество с ограниченной ответственностью "ПРАНАФАРМ" (ООО "ПРАНАФАРМ"), Россия 443068, г. Самара, ул. Ново-Садовая, д. 106, корп. 81
	Стадия производства:	Фасовка и (или) упаковка
3.	Название, адрес юридического лица (места фактического производства), осуществляющего одну или несколько стадий производства лекарственного средства	Общество с ограниченной ответственностью "ПРАНАФАРМ" (ООО "ПРАНАФАРМ"), Россия 443068, г. Самара, ул. Ново-Садовая, д. 106, корп. 81

10. Реквизиты нормативной документации

ЛСР-000843/10-090210

Указанное в настоящем регистрационном удостоверении лекарственное средство зарегистрировано в установленном законодательством Российской Федерации порядке. Срок действия регистрационного удостоверения не ограничен при условии сохранения в неизменности всех указанных сведений (за исключением раздела 10). В случае появления каких-либо изменений, юридическое лицо, указанное в разделе 1 настоящего регистрационного удостоверения, должно своевременно представить информацию о таких изменениях в федеральный орган исполнительной власти Российской Федерации, осуществляющий контроль и надзор в сфере обращения лекарственных средств. Действие настоящего регистрационного удостоверения может быть приостановлено, либо настоящее регистрационное удостоверение может быть отозвано в порядке, установленном законодательством Российской Федерации.

Возмещение ущерба, связанного с вредом, нанесенным здоровью человека вследствие применения лекарственных средств и противоправных действий субъектов обращения лекарственных средств, осуществляется в соответствии с законодательством Российской Федерации

Врио руководителя



Е.А.Тельнова

0010020