



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

**Регистрационное удостоверение
лекарственного препарата для медицинского применения**
ЛП-003224

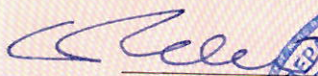
(номер регистрационного удостоверения лекарственного препарата)

Наименование держателя (владельца) регистрационного удостоверения лекарственного препарата	Акционерное общество "Отисифарм" (АО "Отисифарм"), Россия
Адрес местонахождения держателя (владельца) регистрационного удостоверения лекарственного препарата	123112, г. Москва, ул. Тестовская, д. 10, эт. 12, пом. II, ком. 29
Дата государственной регистрации лекарственного препарата	29.09.2015
Срок действия регистрационного удостоверения лекарственного препарата	31.12.2025
Дата внесения изменений в регистрационное удостоверение лекарственного препарата (дата замены регистрационного удостоверения лекарственного препарата)	14.11.2022
Информация о зарегистрированном лекарственном препарате:	
Торговое наименование	Магнелис® В ₆ форте
Международное непатентованное, или группировочное, или химическое наименование	Магний + Пиридоксин
Лекарственная форма	таблетки, покрытые пленочной оболочкой
Дозировка	100 мг + 10 мг
Качественный состав и количественный состав действующих веществ и качественный состав вспомогательных веществ	
магния цитрат 618.43 мг (в пересчете на магний (Mg ²⁺) 100.00 мг), пиридоксина гидрохлорид 10.00 мг, вспомогательные вещества (Лудипресс® [лактозы моногидрат, повидон К-30, кросповидон (Коллидон CL)], макрогол-6000, магния стеарат, оболочка - VIVACOAT® PM-IP-000 [гипромеллоза 6 cПз, титана диоксид, гипролоза, тальк, макрогол-3350 (полиэтиленгликоль-3350)])	
Форма выпуска (лекарственная форма, дозировка, первичная упаковка, количество лекарственной формы в первичной упаковке, количество первичной упаковки в потребительской упаковке, комплектность)	таблетки, покрытые пленочной оболочкой, 100 мг + 10 мг (контурная ячейковая упаковка) 10 x 3/6/9 (пачка картонная)
Реквизиты нормативной документации	ЛП-003224-310522

044585

Производственные площадки, участвующие в процессе производства лекарственного препарата, с указанием стадий производства, названий и фактических адресов местонахождения	
<i>Производитель (Все стадии производства)</i>	Акционерное общество "Отисифарм Про" (АО "Отисифарм Про"), Россия
Калининградская обл., м.о. Зеленоградский, тер. Индустриальный парк Храброво, ул. Новаторов, д. 6, к. 1	
<i>Производитель (Все стадии производства)</i>	Открытое акционерное общество "Фармстандарт-Уфимский витаминный завод" (ОАО "Фармстандарт-УфаВИТА"), Россия
Республика Башкортостан, г. Уфа, ул. Худайбердина, д. 28	

Заместитель Министра


(подпись)

С.В. Глаголев

М.П.

