



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

Регистрационное удостоверение
лекарственного препарата для медицинского применения
ЛП-№(004088)-(РГ-RU)

(номер регистрационного удостоверения лекарственного препарата)

В соответствии с Правилами регистрации и экспертизы лекарственных средств для медицинского применения, настоящее регистрационное удостоверение выдано:

1	Наименование держателя регистрационного удостоверения:	Открытое акционерное общество "Фармстандарт-Лексредства" (ОАО "Фармстандарт-Лексредства"), Российская Федерация
2	Адрес держателя регистрационного удостоверения:	305022, Курская обл., г. Курск, ул. 2-я Агрегатная, д. 1а/18
3	Дата регистрации:	20.12.2023
4	Дата истечения срока действия регистрационного удостоверения:	-
5	Дата подтверждения регистрации (перерегистрации):	-
6	Дата внесения изменений (переоформления) в регистрационное удостоверение:	23.07.2024
7	Дата регистрации в референтном государстве:	20.12.2023

и подтверждает, что лекарственный препарат зарегистрирован и разрешен к медицинскому применению на территории:

Российской Федерации

(государство – член Евразийского экономического союза)

Информация о зарегистрированном лекарственном препарате

8	Торговое наименование лекарственного препарата:	Нитрокор®
9	Международное непатентованное наименование (МНН), или общепринятое (группировочное) наименование, или химическое наименование активной фармацевтической субстанции (при отсутствии МНН):	Нитроглицерин
10	Лекарственная форма:	таблетки подъязычные
11	Дозировка(-и):	0,5 мг
12	Форма(-ы) выпуска:	таблетки подъязычные, 0,5 мг (пенал) 40 x 1 (пачка картонная)
13	Состав лекарственного препарата:	нитроглицерин с лактозой, содержащий действующее вещество: нитроглицерин (в пересчете на 100 % вещество) 0,5 мг, вспомогательное вещество: лактозы моногидрат 4,5 мг, вспомогательные вещества (аспартам E951, кремния диоксид коллоидный, стеариновая кислота, кроскармеллоза натрия, крахмал картофельный, целлюлоза микрокристаллическая)

14	Срок годности:	3 года
----	----------------	--------

Информация о производителе лекарственного препарата (названия и адреса производственных площадок, участвующих в процессе производства лекарственного препарата)

№	Стадия производства (все участники производственного процесса)	Название организации	Адрес производственной площадки
1	Производство готовой лекарственной формы	Открытое акционерное общество "Фармстандарт-Лексредства" (ОАО "Фармстандарт-Лексредства"), Российская Федерация	Курская обл., Курск, 2-я Агрегатная, д. 1а/18
2	Первичная упаковка	Открытое акционерное общество "Фармстандарт-Лексредства" (ОАО "Фармстандарт-Лексредства"), Российская Федерация	Курская обл., Курск, 2-я Агрегатная, д. 1а/18
3	Вторичная упаковка	Открытое акционерное общество "Фармстандарт-Лексредства" (ОАО "Фармстандарт-Лексредства"), Российская Федерация	Курская обл., Курск, 2-я Агрегатная, д. 1а/18
4	Выпускающий контроль качества	Открытое акционерное общество "Фармстандарт-Лексредства" (ОАО "Фармстандарт-Лексредства"), Российская Федерация	Курская обл., Курск, 2-я Агрегатная, д. 1а/18

Заместитель Министра

С.В. Глаголев

(подпись)

М.П.