



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

**Регистрационное удостоверение
лекарственного препарата для медицинского применения**
ЛП-№(006269)-(PI-RL)

(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:	Общество с ограниченной ответственностью "ПРАНАФАРМ" (ООО "ПРАНАФАРМ"), Российская Федерация
2	Адрес держателя регистрационного удостоверения:	443068, Самарская обл., г. Самара, ул. Ново-Садовая, д. 106, корп. 81
3	Дата регистрации:	18.07.2024
4	Дата истечения срока действия регистрационного удостоверения:	-
5	Дата подтверждения регистрации (перерегистрации):	-
6	Дата внесения изменений (переоформления) в регистрационное удостоверение:	-
7	Дата регистрации в референтном государстве:	18.07.2024

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:	ЛОЗАРТАН
9	Международное непатентованное наименование (МНН), или общепринятое (группировочное) наименование, или химическое наименование активной фармацевтической субстанции (при отсутствии МНН):	Лозартан
10	Лекарственная форма:	таблетки, покрытые пленочной оболочкой
11	Дозировка(-и):	12.5 мг, 25 мг, 50 мг, 100 мг
12	Форма(-ы) выпуска:	таблетки, покрытые пленочной оболочкой, 12.5 мг, 25 мг, 50 мг, 100 мг (контурная ячейковая упаковка) 10 x 1/2/3/4/5/6/7/8/9/10 (пачка картонная)
13	Состав лекарственного препарата:	лозартан калия 12.5/25/50/100 вспомогательные вещества (лактозы моногидрат, целлюлоза микрокристаллическая (тип 102), крахмал кукурузный, магния стеарат, кальция гидрокарбонат, натрия крахмал гликолят (тип А), оболочка [макрогол 400, титана диоксид, диметикон 100,

		гипромеллоза, краситель железа оксид желтый -/- /+])
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	Общество с ограниченной ответственностью "ПРАНАФАРМ" (ООО "ПРАНАФАРМ"), Российская Федерация	443068, Самарская обл., г. Самара, ул. Ново-Садовая, д. 106, корп. 81
2	Первичная упаковка	Общество с ограниченной ответственностью "ПРАНАФАРМ" (ООО "ПРАНАФАРМ"), Российская Федерация	443068, Самарская обл., г. Самара, ул. Ново-Садовая, д. 106, корп. 81
3	Вторичная упаковка	Общество с ограниченной ответственностью "ПРАНАФАРМ" (ООО "ПРАНАФАРМ"), Российская Федерация	443068, Самарская обл., г. Самара, ул. Ново-Садовая, д. 106, корп. 81
4	Выпускающий контроль качества	Общество с ограниченной ответственностью "ПРАНАФАРМ" (ООО "ПРАНАФАРМ"), Российская Федерация	443068, Самарская обл., г. Самара, ул. Ново-Садовая, д. 106, корп. 81

Заместитель Министра

С.В. Глаголев

(подпись)

М.П.

