



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

**Регистрационное удостоверение
лекарственного препарата для медицинского применения**
ЛП-007641

(номер регистрационного удостоверения лекарственного препарата)

Наименование держателя (владельца) регистрационного удостоверения лекарственного препарата	Общество с ограниченной ответственностью "Велфарм" (ООО "Велфарм"), Россия
Адрес местонахождения держателя (владельца) регистрационного удостоверения лекарственного препарата	115184, г. Москва, Озерковский пер., д. 12, эт. 1, пом. 1, ком. 9
Дата государственной регистрации лекарственного препарата	29.11.2021
Срок действия регистрационного удостоверения лекарственного препарата	31.12.2025
Дата внесения изменений в регистрационное удостоверение лекарственного препарата (дата замены регистрационного удостоверения лекарственного препарата)	07.12.2022
Информация о зарегистрированном лекарственном препарате:	
Торговое наименование	ЭНАЛАПРИЛ ВЕЛФАРМ
Международное непатентованное, или группировочное, или химическое наименование	Эналаприл
Лекарственная форма	таблетки
Дозировка	5 мг, 10 мг, 20 мг
Качественный состав и количественный состав действующих веществ и качественный состав вспомогательных веществ	
эналаприла малеат 5.0/10.0/20.0 мг, вспомогательные вещества (лактозы моногидрат (сахар молочный), целлюлоза микрокристаллическая (тип 102), крахмал кукурузный прежелатинизированный, кремния диоксид коллоидный (аэросил), кальция стеарат)	
Форма выпуска (лекарственная форма, дозировка, первичная упаковка, количество лекарственной формы в первичной упаковке, количество первичной упаковки в потребительской упаковке, комплектность)	таблетки, 5 мг, 10 мг, 20 мг (контурная ячейковая упаковка) 7/10/14 x 1/2/3/4/5/6/7/8/9/10 (пачка картонная); таблетки, 5 мг, 10 мг, 20 мг (банка) 10/20/30/40/50/60/70/80/90/100 x 1 (пачка картонная); упаковка "in bulk": таблетки, 5 мг, 10 мг, 20 мг (контурная ячейковая упаковка) 7/10/14 x 100/200/300/400/500/600/700/800/900/1000/1500/2000/2500/3000/3500/4000/4500/5000 (тара картонная); таблетки, 5 мг, 10 мг, 20 мг (пакет) 1/2/3/4/5 кг x 1 (ведро пластиковое/тара картонная)
Реквизиты нормативной документации	ЛП-007641-291121

045043

Производственные площадки, участвующие в процессе производства лекарственного препарата, с указанием стадий производства, названий и фактических адресов местонахождения	
Производитель (Все стадии производства)	Общество с ограниченной ответственностью "Велфарм" (ООО "Велфарм"), Россия
Курганская обл., г. Курган, проспект Конституции, д. 11	
Производитель (Все стадии производства)	Открытое акционерное общество "Марбиофарм" (ОАО "Марбиофарм"), Россия
424006, Республика Марий Эл, г. Йошкар-Ола, ул. К. Маркса, д. 121	
Производитель (Все стадии производства)	Открытое акционерное общество "Уралбиофарм" (ОАО "Уралбиофарм"), Россия
г. Екатеринбург, ул. Куйбышева, д. 60	

Заместитель Министра



С.В. Глаголев