



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

**Регистрационное удостоверение
лекарственного препарата для медицинского применения**

ЛП-005480

(номер регистрационного удостоверения лекарственного препарата)

Наименование держателя (владельца) регистрационного удостоверения лекарственного препарата	Закрытое акционерное общество "ПрофитМед" (ЗАО "ПрофитМед"), Россия
Адрес местонахождения держателя (владельца) регистрационного удостоверения лекарственного препарата	127521, г. Москва, пр. Марьиной Рощи 17-й, д. 13, стр. 5
Дата государственной регистрации лекарственного препарата	22.04.2019
Срок действия регистрационного удостоверения лекарственного препарата	со сроком действия 5 лет
Дата внесения изменений в регистрационное удостоверение лекарственного препарата (дата замены регистрационного удостоверения лекарственного препарата)	07.02.2020
Информация о зарегистрированном лекарственном препарате:	
Торговое наименование	Пазопаниб
Международное непатентованное, или группировочное, или химическое наименование	Пазопаниб
Лекарственная форма	таблетки, покрытые пленочной оболочкой
Дозировка	200 мг, 400 мг
Качественный состав и количественный состав действующих веществ и качественный состав вспомогательных веществ	
пазопаниба гидрохлорид 216.7/433.4 мг (в пересчете на пазопаниб 200.0/400.0 мг), вспомогательные вещества (карбоксиметилкрахмал натрия, целлюлоза микрокристаллическая (Avicel® PH-101), повидон К-30 (PVP K-30), полисорбат 80, магния стеарат, оболочка: Опадрай розовый (OPADRY® QX 321A240022) [макрогол (ПЭГ) поливиниловый спирт сополимер, тальк, титана диоксид, глицерил монокаприлокапрат (тип 1), поливиниловый спирт, краситель железа оксид красный]/Опадрай белый (OPADRY® QX 321A180025) [макрогол (ПЭГ) поливиниловый спирт сополимер, тальк, титана диоксид, глицерил монокаприлокапрат (тип 1), поливиниловый спирт])	
Форма выпуска (лекарственная форма, дозировка, первичная упаковка, количество лекарственной формы в первичной упаковке, количество первичной упаковки в потребительской упаковке, комплектность)	таблетки, покрытые пленочной оболочкой, 200 мг (флакон) 30 x 1 (пачка картонная) таблетки, покрытые пленочной оболочкой, 400 мг (флакон) 60 x 1 (пачка картонная)
Реквизиты нормативной документации	ЛП-005480-220419

028938

Производственные площадки, участвующие в процессе производства лекарственного препарата, с указанием стадий производства, названий и фактических адресов местонахождения	
Производитель (Все стадии производства)	Федеральное государственное бюджетное учреждение "Национальный медицинский исследовательский центр онкологии имени Н.Н. Блохина" Министерства здравоохранения Российской Федерации (ФГБУ "НМИЦ онкологии им. Н.Н. Блохина" Минздрава России), Россия
г. Москва, Каширское шоссе, д. 24, стр. 2, филиал "Научпрофи" ФГБУ "НМИЦ онкологии им. Н.Н. Блохина" Минздрава России	
Производитель (Все стадии производства) (дозировка 400 мг)	Открытое акционерное общество "Фармстандарт-Уфимский витаминный завод" (ОАО "Фармстандарт-УфаВИТА"), Россия
Республика Башкортостан, г. Уфа, ул. Худайбердина, д. 28	

Статс-секретарь - заместитель
Министра


(подпись)
М.П.

Д.В. Костенников