

МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ**Регистрационное удостоверение**
лекарственного препарата для медицинского применения
ЛП-№(009993)-(PT-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:	Общество с ограниченной ответственностью "ПРАНАФАРМ" (ООО "ПРАНАФАРМ"), Российская Федерация
2	Адрес держателя регистрационного удостоверения:	443068, Самарская обл., г. Самара, ул. Ново-Садовая, д. 106, к. 81
3	Дата регистрации:	28.04.2025
4	Дата истечения срока действия регистрационного удостоверения:	28.04.2030
5	Дата подтверждения регистрации (перерегистрации):	-
6	Дата внесения изменений (переоформления) в регистрационное удостоверение:	-
7	Дата регистрации в референтном государстве:	28.04.2025

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:	КЛОПИДОГРЕЛ
9	Международное непатентованное наименование (МНН), или общепринятое (группировочное) наименование, или химическое наименование активной фармацевтической субстанции (при отсутствии МНН):	Клопидогрел
10	Лекарственная форма:	таблетки, покрытые пленочной оболочкой
11	Дозировка(-и):	75 мг
12	Форма(-ы) выпуска:	таблетки, покрытые пленочной оболочкой, 75 мг (контурная ячейковая упаковка) 10 x 1/2/3/4/5/6/7/8/9/10 (пачка картонная)
13	Состав лекарственного препарата:	клопидогрела гидросульфат 98.0 мг (в пересчете на клопидогрел 75.0 мг), вспомогательные вещества (маннитол, целлюлоза микрокристаллическая (тип 102), повидон-К25, магния стеарат, пленочная оболочка [гипромеллоза, титана диоксид, макрогол 400, диметикон 100, краситель железа оксид желтый, краситель железа оксид красный])

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, к. 81
2	Первичная упаковка	Общество с ограниченной ответственностью "ПРАНАФАРМ" (ООО "ПРАНАФАРМ"), Российская Федерация	443068, Самарская обл., г. Самара, ул. Ново-Садовая, д. 106, к. 81
3	Вторичная упаковка	Общество с ограниченной ответственностью "ПРАНАФАРМ" (ООО "ПРАНАФАРМ"), Российская Федерация	443068, Самарская обл., г. Самара, ул. Ново-Садовая, д. 106, к. 81
4	Выпускающий контроль качества	Общество с ограниченной ответственностью "ПРАНАФАРМ" (ООО "ПРАНАФАРМ"), Российская Федерация	443068, Самарская обл., г. Самара, ул. Ново-Садовая, д. 106, к. 81

Заместитель Министра

С.В. Глаголев

(подпись)

М.П.