



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

**Регистрационное удостоверение
лекарственного препарата для медицинского применения**

ЛП-000583

(номер регистрационного удостоверения лекарственного препарата)

Наименование держателя (владельца) регистрационного удостоверения лекарственного препарата	Аллерган, Инк., США Allergan, Inc.
Адрес местонахождения держателя (владельца) регистрационного удостоверения лекарственного препарата	2525 Dupont Drive, Irvine, California 92612, USA
Дата государственной регистрации лекарственного препарата	16.09.2011
Срок действия регистрационного удостоверения лекарственного препарата	бессрочно
Дата внесения изменений в регистрационное удостоверение лекарственного препарата (дата замены регистрационного удостоверения лекарственного препарата)	09.11.2020
Информация о зарегистрированном лекарственном препарате:	
Торговое наименование	Рестасис®
Международное непатентованное, или группировочное, или химическое наименование	Циклоспорин
Лекарственная форма	капли глазные
Дозировка	0.05 %
Качественный состав и количественный состав действующих веществ и качественный состав вспомогательных веществ	
циклоспорин 0.5 мг, вспомогательные вещества (касторовое масло, глицерол, полисорбат-80, карбомер, натрия гидроксид, вода)	
Форма выпуска (лекарственная форма, дозировка, первичная упаковка, количество лекарственной формы в первичной упаковке, количество первичной упаковки в потребительской упаковке, комплектность)	капли глазные, 0.05 % (флакон) 0.4 мл x 30 (пачка картонная)
Реквизиты нормативной документации	ЛП 000583-160911

032521

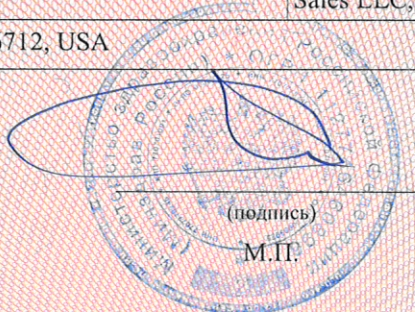
Производственные площадки, участвующие в процессе производства лекарственного препарата, с указанием стадий производства, названий и фактических адресов местонахождения

Производитель (Все стадии производства)

Аллерган Сейлс ЛЛС, США / Allergan Sales LLC, USA

8301 Mars Drive, Waco, Texas 76712, USA

Заместитель Министра



В.С. Фисенко