



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

**Регистрационное удостоверение
лекарственного препарата для медицинского применения**

ЛП-001986

(номер регистрационного удостоверения лекарственного препарата)

Наименование держателя (владельца) регистрационного удостоверения лекарственного препарата	Закрытое акционерное общество "Канонфарма продакшн" (ЗАО "Канонфарма продакшн"), Россия
Адрес местонахождения держателя (владельца) регистрационного удостоверения лекарственного препарата	141100, Московская обл., г. Щелково, ул. Заречная, д. 105
Дата государственной регистрации лекарственного препарата	29.01.2013
Срок действия регистрационного удостоверения лекарственного препарата	31.12.2025
Дата внесения изменений в регистрационное удостоверение лекарственного препарата (дата замены регистрационного удостоверения лекарственного препарата)	03.03.2022
Информация о зарегистрированном лекарственном препарате:	
Торговое наименование	Карведилол Канон
Международное непатентованное, или группировочное, или химическое наименование	Карведилол
Лекарственная форма	таблетки
Дозировка	6.25 мг, 12.5 мг, 25 мг
Качественный состав и количественный состав действующих веществ и качественный состав вспомогательных веществ	
карведилол 6.25/12.50/25.00 мг, вспомогательные вещества [гипролоза (гидроксипропилцеллюлоза), кальция гидрофосфата дигидрат, кальция стеарат, кремния диоксид коллоидный, кроскармеллоза натрия, лактозы моногидрат, магния стеарат]	
Форма выпуска (лекарственная форма, дозировка, первичная упаковка, количество лекарственной формы в первичной упаковке, количество первичной упаковки в потребительской упаковке, комплектность)	таблетки, 6.25 мг, 12.5 мг, 25 мг (контурная ячейковая упаковка) 7 x 1/2/3/4/5/8 (пачка картонная) таблетки, 6.25 мг, 12.5 мг, 25 мг (контурная ячейковая упаковка) 10 x 1/2/3/4/5/6/7/8/10 (пачка картонная) таблетки, 6.25 мг, 12.5 мг, 25 мг (контурная ячейковая упаковка) 20 x 1/2/3/4/5 (пачка картонная) таблетки, 6.25 мг, 12.5 мг, 25 мг (контурная ячейковая упаковка) 28/30 x 1/2/3 (пачка картонная)

040471

Реквизиты нормативной документации

ЛП 001986-041016

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

<i>Производство готовой лекарственной формы</i>	Закрытое акционерное общество "Канонфарма продакшн" (ЗАО "Канонфарма продакшн"), Россия
Московская обл., г.о. Щёлково, г. Щёлково, ул. Заречная, д. 105 Московская обл., г.о. Щёлково, г. Щёлково, ул. Заречная, стр. 105Б, к. 12	
<i>Первичная упаковка</i>	Закрытое акционерное общество "Канонфарма продакшн" (ЗАО "Канонфарма продакшн"), Россия
Московская обл., г.о. Щёлково, г. Щёлково, ул. Заречная, д. 105 Московская обл., г.о. Щёлково, г. Щёлково, ул. Заречная, стр. 105Б, к. 12	
<i>Вторичная/потребительская упаковка</i>	Закрытое акционерное общество "Канонфарма продакшн" (ЗАО "Канонфарма продакшн"), Россия
Московская обл., г.о. Щёлково, г. Щёлково, ул. Заречная, д. 105 Московская обл., г.о. Щёлково, г. Щёлково, ул. Заречная, стр. 105Б, к. 12 Московская обл., г.о. Щёлково, г. Щёлково, ул. Заречная, стр. 105Б, к. 1	
<i>Производитель (Выпускающий контроль качества)</i>	Закрытое акционерное общество "Канонфарма продакшн" (ЗАО "Канонфарма продакшн"), Россия
Московская обл., г.о. Щёлково, г. Щёлково, ул. Заречная, стр. 105Б, к. 11	

Заместитель Министра



С.В. Глаголев