



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

Регистрационное удостоверение
лекарственного препарата для медицинского применения

ЛП-005042

(номер регистрационного удостоверения лекарственного препарата)

Наименование держателя (владельца) регистрационного удостоверения лекарственного препарата	Общество с ограниченной ответственностью "НАНОФАРМА ДЕВЕЛОПМЕНТ" (ООО "НАНОФАРМА ДЕВЕЛОПМЕНТ"), Россия
Адрес местонахождения держателя (владельца) регистрационного удостоверения лекарственного препарата	420095, Республика Татарстан, г. Казань, ул. Восстания, д. 102в
Дата государственной регистрации лекарственного препарата	18.09.2018
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)	25.09.2019
Информация о зарегистрированном лекарственном препарате:	
Торговое наименование	ЛОПИРИТА®
Международное непатентованное, или группировочное, или химическое наименование	Лопинавир+Ритонавир
Лекарственная форма	таблетки, покрытые пленочной оболочкой
Дозировка	100 мг+25 мг, 200 мг+50 мг
Качественный состав и количественный состав действующих веществ и качественный состав вспомогательных веществ	
лопинавир 100.0/200.0 мг, ритонавир 25.0/50.0 мг, вспомогательные вещества (коповидон, сорбитана лаурат, магния алюмометасиликат, кремния диоксид коллоидный, повидон К12, натрия кроскармеллоза, натрия стеарилфумарат, оболочка: Опадрай II розовый (85F14399)/Опадрай II красный (85F250081))	
Форма выпуска (лекарственная форма, дозировка, первичная упаковка, количество лекарственной формы в первичной упаковке, количество первичной упаковки в потребительской упаковке, комплектность)	таблетки, покрытые пленочной оболочкой, 100 мг + 25 мг, 200 мг + 50 мг (контурная ячейковая упаковка) 10 x 6/12 (пачка картонная) таблетки, покрытые пленочной оболочкой, 100 мг + 25 мг, 200 мг + 50 мг (банка) 30/60/120 x 1 (пачка картонная) Упаковка "ин балк": таблетки, покрытые пленочной оболочкой, 100 мг + 25 мг, 200 мг + 50 мг (контурная ячейковая упаковка) 10 x 150/200/300/400/500/600 (короб картонный)
Реквизиты нормативной документации	ЛП-005042-250919

026708

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 "НАНОФАРМА ДЕВЕЛОПМЕНТ" (ООО "НАНОФАРМА ДЕВЕЛОПМЕНТ"), Россия
420095, Республика Татарстан, г. Казань, ул. Восстания, д. 102в	
Производитель (Все стадии производства)	Общество с ограниченной ответственностью "Изварино Фарма" (ООО "Изварино Фарма"), Россия
108817, г. Москва, поселение Внуковское, Внуковское шоссе 5-й км, домовладение 1, стр. 1	

Статс-секретарь - заместитель
Министра


Министр здравоохранения Российской Федерации
Мед. Д.В. Костенников
(подпись)

