



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

Регистрационное удостоверение
лекарственного препарата для медицинского применения

ЛП-003672

(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. 102а
Дата государственной регистрации лекарственного препарата	14.06.2016
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)	01.06.2018
Информация о зарегистрированном лекарственном препарате:	
Торговое наименование	Такролимус
Международное непатентованное, или группировочное, или химическое наименование	Такролимус
Лекарственная форма	капсулы
Дозировка	0,5 мг, 1 мг, 5 мг
Качественный состав и количественный состав действующих веществ и качественный состав вспомогательных веществ	
такролимуса моногидрат 0.51/1.02/5.11 мг (в пересчете на такролимус 0.50/1.00/5.00 мг), вспомогательные вещества (лактоза, винная кислота, гипролоза, кроскармеллоза натрия, кремния диоксид коллоидный, магния стеарат, твердая желатиновая капсула [корпус: титана диоксид, желатин, крышечка: титана диоксид, +/-индигокармин, краситель желтый хинолиновый/-/-, краситель солнечный закат желтый/-/-, +/-краситель железа оксид желтый, желатин])	
Форма выпуска (лекарственная форма, дозировка, первичная упаковка, количество лекарственной формы в первичной упаковке, количество первичной упаковки в потребительской упаковке, комплектность)	капсулы, 0,5 мг, 1 мг, 5 мг (контурная ячейковая упаковка) 10 x 1/3/5/6/8/10 (пачка картонная); капсулы, 0,5 мг, 1 мг, 5 мг (флакон/банка) 60 x 1 (пачка картонная); Упаковка "ангро": капсулы, 0,5 мг, 1 мг, 5 мг (контурная ячейковая упаковка) 10 x 150/200/300/400/500/600 (короб картонный)
Реквизиты нормативной документации	ЛП-003672-260617

020229

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? до владение 1, стр. 1	

Статс-секретарь - заместитель
Министра



Д.В. Костенников

