



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

**Регистрационное удостоверение
лекарственного препарата для медицинского применения**

ЛП-003445

(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	02.02.2016
Срок действия регистрационного удостоверения лекарственного препарата	31.12.2025
Дата внесения изменений в регистрационное удостоверение лекарственного препарата (дата замены регистрационного удостоверения лекарственного препарата)	05.04.2022
Информация о зарегистрированном лекарственном препарате:	
Торговое наименование	Иматиниб
Международное непатентованное, или группировочное, или химическое наименование	Иматиниб
Лекарственная форма	капсулы
Дозировка	50 мг, 100 мг
Качественный состав и количественный состав действующих веществ и качественный состав вспомогательных веществ	
иматиниба мезилат 59.75/119.50 мг (соответствует иматинибу 50.00/100.00 мг), вспомогательные вещества (целлюлоза микрокристаллическая, кремния диоксид коллоидный, магния стеарат, твердая желатиновая капсула [корпус: титана диоксид (E171), краситель железа оксид желтый (E172) +/-, желатин; крышечка: титана диоксид (E171), краситель железа оксид желтый (E172) +/-, желатин])	
Форма выпуска (лекарственная форма, дозировка, первичная упаковка, количество лекарственной формы в первичной упаковке, количество первичной упаковки в потребительской упаковке, комплектность)	капсулы 50 мг, 100 мг (контурная ячейковая упаковка) 10 x 2/3/4/8/10/12/15 (пачка картонная) упаковка "ин балк": капсулы 50 мг, 100 мг (контурная ячейковая упаковка) 10 x 150/200/300/400/500/600 (короб картонный)
Реквизиты нормативной документации	ЛП-003445-130617

041272

Производственные площадки, участвующие в процессе производства лекарственного препарата, с указанием стадий производства, названий и фактических адресов местонахождения	
<i>Производство готовой лекарственной формы</i>	Общество с ограниченной ответственностью "НАНОФАРМА ДЕВЕЛОПМЕНТ" (ООО "НАНОФАРМА ДЕВЕЛОПМЕНТ"), Россия
Республика Татарстан, г. Казань, ул. Восстания, д. 102в	
<i>Производство готовой лекарственной формы</i>	Общество с ограниченной ответственностью "Изварино Фарма" (ООО "Изварино Фарма"), Россия
108817, г. Москва, поселение Внуковское, Внуковское шоссе 5-й км, домовладение 1, стр. 1	
<i>Первичная упаковка</i>	Общество с ограниченной ответственностью "НАНОФАРМА ДЕВЕЛОПМЕНТ" (ООО "НАНОФАРМА ДЕВЕЛОПМЕНТ"), Россия
Республика Татарстан, г. Казань, ул. Восстания, д. 102в	
<i>Первичная упаковка</i>	Общество с ограниченной ответственностью "Изварино Фарма" (ООО "Изварино Фарма"), Россия
108817, г. Москва, поселение Внуковское, Внуковское шоссе 5-й км, домовладение 1, стр. 1	
<i>Вторичная/потребительская упаковка</i>	Общество с ограниченной ответственностью "Изварино Фарма" (ООО "Изварино Фарма"), Россия
108817, г. Москва, поселение Внуковское, Внуковское шоссе 5-й км, домовладение 1, стр. 1	
<i>Производитель (Выпускающий контроль качества)</i>	Общество с ограниченной ответственностью "НАНОФАРМА ДЕВЕЛОПМЕНТ" (ООО "НАНОФАРМА ДЕВЕЛОПМЕНТ"), Россия
Республика Татарстан, г. Казань, ул. Восстания, д. 102в	
<i>Производитель (Выпускающий контроль качества)</i>	Общество с ограниченной ответственностью "Изварино Фарма" (ООО "Изварино Фарма"), Россия
108817, г. Москва, поселение Внуковское, Внуковское шоссе 5-й км, домовладение 1, стр. 1	

Заместитель Министра



(подпись)
М.П.

С.В. Глаголев