



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

**Регистрационное удостоверение  
лекарственного препарата для медицинского применения**  
**ЛП-№(007127)-(РГ-RU)**

(номер регистрационного удостоверения лекарственного препарата)

В соответствии с Правилами регистрации и экспертизы лекарственных средств для медицинского применения, настоящее регистрационное удостоверение выдано:

1	Наименование держателя регистрационного удостоверения:	Общество с ограниченной ответственностью "Изварино Фарма", Российская Федерация
2	Адрес держателя регистрационного удостоверения:	108817, г. Москва, поселение Внуковское, Внуковское шоссе 5-й км, домовладение 1, стр. 1
3	Дата регистрации:	04.10.2024
4	Дата истечения срока действия регистрационного удостоверения:	-
5	Дата подтверждения регистрации (перерегистрации):	-
6	Дата внесения изменений (переоформления) в регистрационное удостоверение:	-
7	Дата регистрации в референтном государстве:	04.10.2024

и подтверждает, что лекарственный препарат зарегистрирован и разрешен к медицинскому применению на территории:

Российской Федерации

(государство – член Евразийского экономического союза)

Информация о зарегистрированном лекарственном препарате

8	Торговое наименование лекарственного препарата:	Индапамид Ретард
9	Международное непатентованное наименование (МНН), или общепринятое (группировочное) наименование, или химическое наименование активной фармацевтической субстанции (при отсутствии МНН):	индапамид
10	Лекарственная форма:	таблетки с контролируемым высвобождением, покрытые пленочной оболочкой
11	Дозировка(-и):	1,5 мг
12	Форма(-ы) выпуска:	таблетки с контролируемым высвобождением, покрытые пленочной оболочкой, 1,5 мг (контурная ячейковая упаковка) 10 x 2/3/4/5/6/7/8/9 (пачка картонная) таблетки с контролируемым высвобождением, покрытые пленочной оболочкой, 1,5 мг (контурная ячейковая упаковка) 15 x 2/4/6 (пачка картонная)
13	Состав лекарственного препарата:	индапамид 1,50 мг, вспомогательные вещества (маннитол, гипромеллоза, повидон К-90, магния стеарат, кремния диоксид коллоидный, оболочка



		Опадрай II белый (33G28435) [гипромеллоза, титана диоксид, лактозы моногидрат, макрогол, триацетин])
14	Срок годности:	3 года

Информация о производителе лекарственного препарата (названия и адреса производственных площадок, участвующих в процессе производства лекарственного препарата)

№	Стадия производства (все участники производственного процесса)	Название организации	Адрес производственной площадки
1	Производство готовой лекарственной формы	Общество с ограниченной ответственностью "Изварино Фарма", Российская Федерация	108817, г. Москва, поселение Внуковское, Внуковское шоссе 5-й км, домовладение 1, стр. 1
2	Первичная упаковка	Общество с ограниченной ответственностью "Изварино Фарма", Российская Федерация	108817, г. Москва, поселение Внуковское, Внуковское шоссе 5-й км, домовладение 1, стр. 1
3	Вторичная упаковка	Общество с ограниченной ответственностью "Изварино Фарма", Российская Федерация	108817, г. Москва, поселение Внуковское, Внуковское шоссе 5-й км, домовладение 1, стр. 1
4	Выпускающий контроль качества	Общество с ограниченной ответственностью "Изварино Фарма", Российская Федерация	108817, г. Москва, поселение Внуковское, Внуковское шоссе 5-й км, домовладение 1, стр. 1

Заместитель Министра



С.В. Глаголев

(подпись)

М.П.

