



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ
лекарственного препарата для медицинского применения

Номер регистрационного удостоверения:	ЛП-001899
Дата регистрации:	09.11.2012
Дата переоформления регистрационного удостоверения:	выдано впервые
Регистрационное удостоверение выдано:	со сроком действия 5 лет
Наименование и адрес юридического лица, на имя которого выдано регистрационное удостоверение:	Открытое акционерное общество "Фармасинтез" (ОАО "Фармасинтез"), Россия 664007, г. Иркутск, ул. Красногвардейская, д. 3, офис 3
Торговое наименование лекарственного препарата:	Перхлзон®
Международное непатентованное наименование или химическое (группировочное) наименование лекарственного препарата:	Тиоуреидоиминометилпиридиния перхлорат
Лекарственная форма, дозировка (-и):	таблетки, покрытые пленочной оболочкой, 200 мг, 400 мг
Состав лекарственного средства (качественный и количественный состав действующих и вспомогательных веществ):	тиоуреидоиминометилпиридиния перхлорат 200.0/400.0 мг, вспомогательные вещества (кремния диоксид коллоидный (аэросил) 5.00/10.00 мг, кросповидон (коллидон CL) 17.50/35.00 мг, магния стеарат 2.50/5.00 мг, повидон (поливинилпирролидон средномолекулярный, коллидон 25) 5.00/10.00 мг, целлюлоза микрокристаллическая 60.00/120.00 мг, оболочка пленочная [гипромеллоза Е 5 (гидроксипропилметилцеллюлоза 5) 0.35/0.70 мг, гипромеллоза Е 15 (гидроксипропилметилцеллюлоза 15) 6.00/12.00 мг, краситель железа оксид желтый 0.40/0.80 мг, макрогол 6000 (полиэтиленгликоль 6000) 1.25/2.50 мг, тальк 1.00/2.00 мг, пропиленгликоль 0.50/1.00 мг, титана диоксид 0.50/1.00 мг]
Формы выпуска (лекарственная форма, дозировка, первичная упаковка, количество лекарственной формы в первичной упаковке, количество первичной упаковки в потребительской упаковке, комплектность):	таблетки, покрытые пленочной оболочкой, 200 мг, 400 мг (банка) 50/100 x 1; таблетки, покрытые пленочной оболочкой, 200 мг, 400 мг (контурная ячейковая упаковка) 10 x 5/10
Условия отпуска	По рецепту
Реквизиты нормативной документации:	ЛП 001899-091112

000481

Название и фактические адреса производственных площадок, участвующих в процессе производства лекарственного препарата, с указанием этапа производства:	
<i>Производство готовой лекарственной формы</i>	Открытое акционерное общество "Фармасинтез" (ОАО "Фармасинтез"), Россия
664040, Иркутская обл., г. Иркутск, ул. Р. Люксембург, д. 184, 1 этаж, помещения 2	
<i>Первичная упаковка</i>	Открытое акционерное общество "Фармасинтез" (ОАО "Фармасинтез"), Россия
664040, Иркутская обл., г. Иркутск, ул. Р. Люксембург, д. 184, 1 этаж, помещения 2	
<i>Вторичная потребительская упаковка</i>	Открытое акционерное общество "Фармасинтез" (ОАО "Фармасинтез"), Россия
664040, Иркутская обл., г. Иркутск, ул. Р. Люксембург, д. 184, 1 этаж, помещения 2	
<i>Производитель (Выпускающий контроль качества)</i>	Открытое акционерное общество "Фармасинтез" (ОАО "Фармасинтез"), Россия
664040, Иркутская обл., г. Иркутск, ул. Р. Люксембург, д. 184, 1 этаж, помещения 2	

Заместитель министра

(подпись)

М.П.

И. Н. Каграманян

