



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

Регистрационное удостоверение лекарственного препарата для медицинского применения

ЛП-003382

(номер регистрационного удостоверения лекарственного препарата)

Наименование держателя (владельца) регистрационного удостоверения лекарственного препарата	Изварино Фарма АБ, Швеция Izvarino Farma AB
Адрес местонахождения держателя (владельца) регистрационного удостоверения лекарственного препарата	c/o Moore Stephens Malmo AB, Box 4051, 203 11 MALMO, Sweden
Дата государственной регистрации лекарственного препарата	28.12.2015
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)	07.05.2018
Информация о зарегистрированном лекарственном препарате:	
Торговое наименование	Голдлайн® ПЛЮС
Международное непатентованное, или группировочное, или химическое наименование	Сибутрамин+[Целлюлоза микрокристаллическая]
Лекарственная форма	капсулы
Дозировка	10 мг+158.5 мг, 15 мг+153.5 мг
Качественный состав и количественный состав действующих веществ и качественный состав вспомогательных веществ	
сIBUTРАМИНА гидрохлорида моногидрат 10.0/15.0 мг, целлюлоза микрокристаллическая 158.5/153.5 мг, вспомогательные вещества (кальция стеарат, оболочка твердой желатиновой капсулы [крышечка - краситель азорубин (E122), индигокармин (E132), натрия лаурилсульфат, титана диоксид, желатин, корпус - краситель солнечный закат желтый (E110) +/-, краситель хинолиновый желтый (E104) +/-, натрия лаурилсульфат, титана диоксид, желатин])	
Форма выпуска (лекарственная форма, дозировка, первичная упаковка, количество лекарственной формы в первичной упаковке, количество первичной упаковки в потребительской упаковке, комплектность)	капсулы, 10 мг + 158.5 мг, 15 мг + 153.5 мг (контурная ячейковая упаковка) 15 x 2/4/6/8 (пачка картонная); капсулы, 10 мг + 158.5 мг, 15 мг + 153.5 мг (контурная ячейковая упаковка) 10 x 1/3/6/9/12 (пачка картонная)
Реквизиты нормативной документации	ЛП-003382-281215

020011

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 "Изварино Фарма" (ООО "Изварино Фарма"), Россия

108817, г. Москва, поселение Внуковское, Внуковское шоссе 5-й км, домовладение 1, стр. 1

Статс-секретарь - заместитель
Министра



Д.В. Костенников

НЕ ДЛЯ ПЕЧАТА