



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

**Регистрационное удостоверение  
лекарственного препарата для медицинского применения**

**ЛП-005593**

(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	<b>20.06.2019</b>
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)	выдано впервые
Информация о зарегистрированном лекарственном препарате:	
Торговое наименование	Абиратерон
Международное непатентованное, или группировочное, или химическое наименование	Абиратерон
Лекарственная форма	таблетки
Дозировка	250 мг
Качественный состав и количественный состав действующих веществ и качественный состав вспомогательных веществ	абиратерона ацетат 250,0 мг, вспомогательные вещества (просольв ОДТ [кремния диоксид коллоидный, кросповидон, фруктоза, маннитол, целлюлоза микрокристаллическая], гипромеллоза 2910, натрия лаурилсульфат, натрия кроскармеллоза, натрия стеарилфумарат, кремния диоксид коллоидный безводный)
Форма выпуска (лекарственная форма, дозировка, первичная упаковка, количество лекарственной формы в первичной упаковке, количество первичной упаковки в потребительской упаковке, комплектность)	таблетки 250 мг (контурная ячейковая упаковка) 10 x 3/6/12 (пачка картонная); таблетки 250 мг (банка) 30/60/120 x 1 (пачка картонная); упаковка "ангро" (ООО "НАНОФАРМА ДЕВЕЛОПМЕНТ"); таблетки 250 мг (контурная ячейковая упаковка) 10 x 150/200/300/400/500/600 (короб картонный)
Реквизиты нормативной документации	ЛП-005593-200619

025255

<b>Производственные площадки, участвующие в процессе производства лекарственного препарата, с указанием стадий производства, названий и фактических адресов местонахождения</b>	
<i>Производство готовой лекарственной формы</i>	Общество с ограниченной ответственностью "НАНОФАРМА ДЕВЕЛОПМЕНТ" (ООО "НАНОФАРМА ДЕВЕЛОПМЕНТ"), Россия
420095, Республика Татарстан, г. Казань, ул. Восстания, д. 102в	
<i>Первичная упаковка</i>	Общество с ограниченной ответственностью "НАНОФАРМА ДЕВЕЛОПМЕНТ" (ООО "НАНОФАРМА ДЕВЕЛОПМЕНТ"), Россия
420095, Республика Татарстан, г. Казань, ул. Восстания, д. 102в	
<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>Вторичная/потребительская упаковка</i>	Общество с ограниченной ответственностью "НАНОФАРМА ДЕВЕЛОПМЕНТ" (ООО "НАНОФАРМА ДЕВЕЛОПМЕНТ"), Россия
420095, Республика Татарстан, г. Казань, ул. Восстания, д. 102в	
<i>Производитель (Выпускающий контроль качества)</i>	Общество с ограниченной ответственностью "НАНОФАРМА ДЕВЕЛОПМЕНТ" (ООО "НАНОФАРМА ДЕВЕЛОПМЕНТ"), Россия
420095, 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	

**Статс-секретарь - заместитель  
Министра**



**Д.В. Костеников**

(подпись)  
М.П.