



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

**Регистрационное удостоверение  
лекарственного препарата для медицинского применения**

**ЛП-004142**

(номер регистрационного удостоверения лекарственного препарата)

Наименование держателя (владельца) регистрационного удостоверения лекарственного препарата	Общество с ограниченной ответственностью "Атолл" (ООО "Атолл"), Россия
Адрес местонахождения держателя (владельца) регистрационного удостоверения лекарственного препарата	445351, Самарская обл., г. Жигулевск, ул. Гидростроителей, д. 6
Дата государственной регистрации лекарственного препарата	13.02.2017
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	<b>Лозартан Н</b>
Международное непатентованное, или группировочное, или химическое наименование	Гидрохлоротиазид + Лозартан
Лекарственная форма	таблетки, покрытые пленочной оболочкой
Дозировка	12.5 мг + 50 мг, 12.5 мг + 100 мг, 25 мг + 100 мг
<b>Качественный состав и количественный состав действующих веществ и качественный состав вспомогательных веществ</b>	
гидрохлоротиазид 12.50/12.50/25.00 мг, лозартан калия 50.00/100.00/100.00 мг, вспомогательные вещества (лактозы моногидрат (сахар молочный), целлюлоза микрокристаллическая, карбоксиметилкрахмал натрия, повидон-К25, кремния диоксид коллоидный, магния стеарат, оболочка - гипромеллоза, макрогол-4000, титана диоксид, краситель железа оксид желтый)	
Форма выпуска (лекарственная форма, дозировка, первичная упаковка, количество лекарственной формы в первичной упаковке, количество первичной упаковки в потребительской упаковке, комплектность)	таблетки, покрытые пленочной оболочкой, 12.5 мг + 50 мг, 12.5 мг + 100 мг, 25 мг + 100 мг (контурная ячейковая упаковка) 7/10/14/25/30 x 1/2/3/4/5/6/7/8/9/10 (пачка картонная); таблетки, покрытые пленочной оболочкой, 12.5 мг + 50 мг, 12.5 мг + 100 мг, 25 мг + 100 мг (банка) 10/14/20/28/30/40/50/56/60/90/100 x 1 (пачка картонная)
Реквизиты нормативной документации	ЛП-004142-130217

014184

<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 "Озон" (ООО "Озон"), Россия
445351, Самарская обл., г. Жигулевск, ул. Гидростроителей, д. 6	
<i>Первичная упаковка</i>	Общество с ограниченной ответственностью "Озон" (ООО "Озон"), Россия
445351, Самарская обл., г. Жигулевск, ул. Гидростроителей, д. 6	
<i>Вторичная/потребительская упаковка</i>	Общество с ограниченной ответственностью "Озон" (ООО "Озон"), Россия
445351, Самарская обл., г. Жигулевск, ул. Гидростроителей, д. 6	
<i>Производитель (Выпускающий контроль качества)</i>	Общество с ограниченной ответственностью "Озон" (ООО "Озон"), Россия
445351, Самарская обл., г. Жигулевск, ул. Гидростроителей, д. 6	

**Первый заместитель Министра**



**И.Н. Каграманян**