



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ
лекарственного препарата для медицинского применения

Номер регистрационного удостоверения:	ЛП-002294
Дата регистрации:	05.11.2013
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:	Общество с ограниченной ответственностью "Атолл" (ООО "Атолл"), Россия 445351, Самарская обл., г. Жигулевск, ул. Гидростроителей, д. 6
Торговое наименование лекарственного препарата:	Атенолол
Международное непатентованное наименование или химическое (группировочное) наименование лекарственного препарата:	Атенолол
Лекарственная форма, дозировка (-и):	таблетки, покрытые пленочной оболочкой, 25 мг, 50 мг, 100 мг
Состав лекарственного средства (качественный и количественный состав действующих и вспомогательных веществ): атенолол 25.0/50.0/100.0 мг, вспомогательные вещества (целлюлоза микрокристаллическая 58.5/117.0/234.0 мг, карбоксиметилкрахмал натрия 3.2/6.4/12.8 мг, повидон (поливинилпирролидон) 1.5/3.0/6.0 мг, магния стеарат 1.5/3.0/6.0 мг, крахмал картофельный 5.0/10.0/20.0 мг, кремния диоксид коллоидный 0.3/0.6/1.20 мг, оболочка - Опадрай П 85F48105 Белый [поливиниловый спирт 1.407/2.814/5.628 мг, макрогол-3350 0.708/1.416/2.832 мг, тальк 0.522/1.044/2.088 мг, титана диоксид 0.363/0.726/1.452 мг] 3.0/6.0/12.0 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, 25 мг, 50 мг, 100 мг (контурная ячейковая упаковка) 10/30 x 1/2/3/4/5/10 (пачка картонная); таблетки, покрытые пленочной оболочкой, 25 мг, 50 мг, 100 мг (банка) 10/20/30/40/50/100 x 1 (пачка картонная)
Условия отпуска:	По рецепту
Реквизиты нормативной документации:	ЛП 002294-051113

010039

Названия и фактические адреса производственных площадок, участвующих в процессе производства лекарственного препарата, с указанием этапа производства:

<i>Производство готовой лекарственной формы</i>	Общество с ограниченной ответственностью "Озон" (ООО "Озон"), Россия
445351, Самарская обл., г. Жигулевск, ул. Гидростроителей, д. 6; д. 6, стр. 1; д. 6-А, стр. 1	
<i>Первичная упаковка</i>	Общество с ограниченной ответственностью "Озон" (ООО "Озон"), Россия
445351, Самарская обл., г. Жигулевск, ул. Гидростроителей, д. 6; д. 6, стр. 1; д. 6-А, стр. 1	
<i>Вторичная/потребительская упаковка</i>	Общество с ограниченной ответственностью "Озон" (ООО "Озон"), Россия
445351, Самарская обл., г. Жигулевск, ул. Гидростроителей, д. 6; д. 6, стр. 1; д. 6-А, стр. 1	
<i>Производитель (Выпускающий контроль качества)</i>	Общество с ограниченной ответственностью "Озон" (ООО "Озон"), Россия
445351, Самарская обл., г. Жигулевск, ул. Гидростроителей, д. 6; д. 6, стр. 1; д. 6-А, стр. 1	

Заместитель министра



И.Н. Каграманян