



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

**Регистрационное удостоверение
лекарственного препарата для медицинского применения**

ЛП-002680

(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	24.10.2014
Срок действия регистрационного удостоверения лекарственного препарата	31.12.2025
Дата внесения изменений в регистрационное удостоверение лекарственного препарата (дата замены регистрационного удостоверения лекарственного препарата)	21.09.2021
Информация о зарегистрированном лекарственном препарате:	
Торговое наименование	Амлодипин + Валсартан
Международное непатентованное, или группировочное, или химическое наименование	Амлодипин + Валсартан
Лекарственная форма	таблетки, покрытые пленочной оболочкой
Дозировка	5 мг + 80 мг, 5 мг + 160 мг, 10 мг + 160 мг
Качественный состав и количественный состав действующих веществ и качественный состав вспомогательных веществ	
амлодипина безилат 6.94/6.94/13.88 мг (в пересчете на амлодипин 5.00/5.00/10.00 мг), валсартан 80.00/160.00/160.00 мг, вспомогательные вещества (целлюлоза микрокристаллическая, кроскармеллоза натрия, повидон-К25, кремния диоксид коллоидный, магния стеарат, оболочка [гипромеллоза, макрогол-4000, -/краситель железа оксид красный/-, титана диоксид])	
Форма выпуска (лекарственная форма, дозировка, первичная упаковка, количество лекарственной формы в первичной упаковке, количество первичной упаковки в потребительской упаковке, комплектность)	таблетки, покрытые пленочной оболочкой, 5 мг + 80 мг, 5 мг + 160 мг, 10 мг + 160 мг (контурная ячейковая упаковка) 10/20/30 x 1/2/3/4/5/6/7/8/9/10 (пачка картонная); таблетки, покрытые пленочной оболочкой, 5 мг + 80 мг, 5 мг + 160 мг, 10 мг + 160 мг (банка) 10/20/30/40/50/60/70/80/90/100 x 1 (пачка картонная)
Реквизиты нормативной документации	ЛП-002680-291018

038504


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 "Озон" (ООО "Озон"),
Россия

Самарская обл., г.о. Жигулевск, г. Жигулевск, ул. Гидростроителей, д. 6

Заместитель Министра



(подпись)

М.П.

С.В. Глаголев