



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

**Регистрационное удостоверение
лекарственного препарата для медицинского применения**

ЛП-006348

(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	16.07.2020
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)	27.08.2021
Информация о зарегистрированном лекарственном препарате:	
Торговое наименование	Кларитромицин СР
Международное непатентованное, или группировочное, или химическое наименование	Кларитромицин
Лекарственная форма	таблетки с пролонгированным высвобождением, покрытые пленочной оболочкой
Дозировка	500 мг
Качественный состав и количественный состав действующих веществ и качественный состав вспомогательных веществ	
кларитромицин 500.00 мг, вспомогательные вещества (гипромеллоза 100 сПз, лактозы моногидрат (сахар молочный), гипромеллоза 6 сПз, магния стеарат, кремния диоксид коллоидный, оболочка: Аквариус Преферед НSP ВРР314016 желтый [гипромеллоза, коповидон, триглицериды среднецепочные, титана диоксид, макрогол-3350, полидекстроза, 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 с пролонгированным высвобождением, покрытые пленочной оболочкой, 500 мг (контурная ячейковая упаковка) 5/7/10 x 1/2/3/4/5/10 (пачка картонная); таблетки с пролонгированным высвобождением, покрытые пленочной оболочкой, 500 мг (банка) 5/7/10/14/20/30/40/50/100 x 1 (пачка картонная)
Реквизиты нормативной документации	ЛП-006348-160720

038057

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



С.В. Глаголев