



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

**Регистрационное удостоверение
лекарственного препарата для медицинского применения**

ЛП-005111

(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	15.10.2018
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)	13.12.2021
Информация о зарегистрированном лекарственном препарате:	
Торговое наименование	Ульблок®
Международное непатентованное, или группировочное, или химическое наименование	Рабепразол
Лекарственная форма	капсулы кишечнорастворимые
Дозировка	10 мг, 20 мг
Качественный состав и количественный состав действующих веществ и качественный состав вспомогательных веществ	
рабепразол, субстанция-пеллеты 8.5 % 117.65/235.30 мг (в пересчете на рабепразол натрия 10.00/20.00 мг), вспомогательные вещества субстанции-пеллет (сахарные сферы, гипромеллоза, тальк, натрия карбонат, титана диоксид, оболочка [гипромеллозы фталат, цетиловый спирт], капсула твердая желатиновая № 2 [корпус - титана диоксид, краситель железа оксид желтый +/-, краситель железа оксид красный +/-, краситель азорубин +/-, краситель синий патентованный +/-, желатин; крышечка - титана диоксид, краситель хинолиновый желтый +/-, краситель солнечный закат желтый +/-, краситель азорубин +/-, краситель синий патентованный +/-, желатин])	
Форма выпуска (лекарственная форма, дозировка, первичная упаковка, количество лекарственной формы в первичной упаковке, количество первичной упаковки в потребительской упаковке, комплектность)	капсулы кишечнорастворимые, 10 мг, 20 мг (контурная ячейковая упаковка) 7/10 x 1/2/3/4/5/6/10 (пачка картонная)
Реквизиты нормативной документации	ЛП-005111-131221

039625

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