

# ЕВРАЗИЙСКИЙ ЭКОНОМИЧЕСКИЙ СОЮЗ

Договор о Евразийском экономическом союзе  
от 18.03.2015 г. № 101/2015 (С. 1)

Региональный центр уведомлений

по вопросам регистрации лекарственных препаратов для медицинского применения

**ЛП-№(005758)-(PT-RU)**

(номер регистрационного удостоверения лекарственного препарата)

В соответствии с Правилами регистрации и экспертизы лекарственных средств для медицинского применения, настоящее регистрационное удостоверение выдано:

1	Наименование держателя регистрационного удостоверения:	ОАО "Геден Рихтер", Венгрия / Gedeon Richter Plc., Hungary
2	Адрес держателя регистрационного удостоверения:	1103 Будапешт, ул. Дёмрёш, 19-21, Венгрия / 1103 Gyomroi st. 19-21, Budapest, Hungary
3	Дата регистрации:	14.06.2024
4	Дата истечения срока действия регистрационного удостоверения:	-
5	Дата подтверждения регистрации (перерегистрации):	-
6	Дата внесения изменений (переоформления) в регистрационное удостоверение:	-
7	Дата регистрации в референтном государстве:	14.06.2024

и подтверждает, что лекарственный препарат зарегистрирован и разрешен к медицинскому применению на территории:

Российской Федерации

(государство – член Евразийского экономического союза)

Информация о зарегистрированном лекарственном препарате

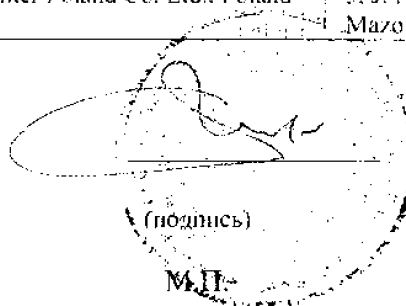
8	Торговое наименование лекарственного препарата:	<b>КО-ДИРОТОН</b>
9	Международное непатентованное наименование (МНН), или общепринятое (группировочное) наименование, или химическое наименование активной фармацевтической субстанции (при отсутствии МНН):	Гидрохлоротиазид + Лизиноприл
10	Лекарственная форма:	таблетки
11	Дозировка(-и):	12,5 мг + 10 мг, 12,5 мг + 20 мг
12	Форма(-ы) выпуска:	таблетки, 12,5 мг + 10 мг, 12,5 мг + 20 мг (блистер) 10 x 1/3 (пачка картонная)
13	Состав лекарственного препарата:	гидрохлоротиазид 12,50/12,50 мг, лизиноприл 10,00/20,00 мг (в виде лизиноприла дигидрата 10,88/ 21,76 мг); вспомогательные вещества (маннитол, адоминивевый лак на основе красителя индиготина (Е 132), краситель железа оксид желтый (Е 172); 055093 крахмал прежелатинизированный, крахмал кукурузный, крахмал частично прежелатинизированный,

		магния стеарат, кальция гидрофосфата дигидрат)
14	Срок годности:	2 года

Информация о производителе лекарственного препарата (названия и адреса производственных площадок, участвующих в процессе производства лекарственного препарата)

№	Стадия производства (все участники производственного процесса)	Название организации	Адрес производственной площадки
1	Производство готовой лекарственной формы	ООО "Гедеон Рихтер Польша", Польша / Gedeon Richter Poland Co. Ltd., Poland	ул. Гранична, 35 05-825 Гродзиск Мазовецкий, Польша / 35 Graniczna Str., 05-825 Grodzisk Mazowiecki, Poland
2	Первичная упаковка	ООО "Гедеон Рихтер Польша", Польша / Gedeon Richter Poland Co. Ltd., Poland	ул. Гранична, 35 05-825 Гродзиск Мазовецкий, Польша / 35 Graniczna Str., 05-825 Grodzisk Mazowiecki, Poland
3	Вторичная упаковка	ООО "Гедеон Рихтер Польша", Польша / Gedeon Richter Poland Co. Ltd., Poland	ул. Гранична, 35 05-825 Гродзиск Мазовецкий, Польша / 35 Graniczna Str., 05-825 Grodzisk Mazowiecki, Poland
4	Выпускающий контроль качества	ООО "Гедеон Рихтер Польша", Польша / Gedeon Richter Poland Co. Ltd., Poland	ул. кн. Ю. Понятовского, 5, 05-825, Гродзиск Мазовецкий, Польша / 5, J. Poniatowski Str., 05-825 Grodzisk Mazowiecki, Poland

Первый заместитель  
Министра



В.С. Фисенко

(подпись)

М.П.