

МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ**Регистрационное удостоверение
лекарственного препарата для медицинского применения**
ЛП-№(009552)-(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:	ЭВЕР Нейро Фарма ГмбХ, Австрия/ EVER Neuro Pharma GmbH
2	Адрес держателя регистрационного удостоверения:	Обербурггау 3, А-4866 Унтеррах ам Аттерзее, Австрия Oberburgau 3, A-4866 Unterach am Attersee, Austria
3	Дата регистрации:	02.04.2025
4	Дата истечения срока действия регистрационного удостоверения:	-
5	Дата подтверждения регистрации (перерегистрации):	-
6	Дата внесения изменений (переоформления) в регистрационное удостоверение:	02.04.2025
7	Дата регистрации в референтном государстве:	02.04.2025

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:	Церебролизин®
9	Международное непатентованное наименование (МНН), или общепринятое (группировочное) наименование, или химическое наименование активной фармацевтической субстанции (при отсутствии МНН):	-
10	Лекарственная форма:	раствор для инъекций
11	Дозировка(-и):	215.2 мг/мл
12	Форма(-ы) выпуска:	раствор для инъекций, 215.2 мг/мл (ампула) 1/2 мл x 10 (пачка картонная) раствор для инъекций, 215.2 мг/мл (ампула) 5/10/20 мл x 5 (пачка картонная)
13	Состав лекарственного препарата:	церебролизин® концентрат (комплекс пептидов, полученных из головного мозга свиньи) 215.2 мг, вспомогательные вещества (натрия гидроксид, вода для инъекций)
14	Срок годности:	5 лет

061286

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	ЭВЕР Фарма Йена ГмбХ, Германия / EVER Pharma Jena GmbH, Germany	Брюсселер штрассе 18, 07747 Йена, Германия / Bruesseler Strasse 18, 07747 Jena, Germany; Отто-Шотт штрассе 15, 07745 Йена, Германия / Otto-Schott-Strasse 15, 07745 Jena, Germany
2	Производство готовой лекарственной формы	Закрытое акционерное общество "ФармФирма "Сотекс" (ЗАО "ФармФирма "Сотекс"), Российская Федерация	Московская обл., г.о. Сергиево-Посадский, п. Беликово, д. 10
3	Первичная упаковка	ЭВЕР Фарма Йена ГмбХ, Германия / EVER Pharma Jena GmbH, Germany	Брюсселер штрассе 18, 07747 Йена, Германия / Bruesseler Strasse 18, 07747 Jena, Germany; Отто-Шотт штрассе 15, 07745 Йена, Германия / Otto-Schott-Strasse 15, 07745 Jena, Germany
4	Первичная упаковка	Закрытое акционерное общество "ФармФирма "Сотекс" (ЗАО "ФармФирма "Сотекс"), Российская Федерация	Московская обл., г.о. Сергиево-Посадский, п. Беликово, д. 10
5	Вторичная упаковка	ЭВЕР Фарма Йена ГмбХ, Германия / EVER Pharma Jena GmbH, Germany	Брюсселер штрассе 18, 07747 Йена, Германия / Bruesseler Strasse 18, 07747 Jena, Germany
6	Вторичная упаковка	Закрытое акционерное общество "ФармФирма "Сотекс" (ЗАО "ФармФирма "Сотекс"), Российская Федерация	Московская обл., г.о. Сергиево-Посадский, п. Беликово, д. 10
7	Выпускающий контроль качества	ЭВЕР Нейро Фарма ГмбХ, Австрия / EVER Neuro Pharma GmbH, Austria	Обербургау 3, А-4866 Унтерах ам Аттерзее, Австрия / Oberburgau 3, A-4866 Unterach am Attersee, Austria
8	Выпускающий контроль качества	Закрытое акционерное общество "ФармФирма "Сотекс" (ЗАО "ФармФирма "Сотекс"), Российская Федерация	Московская обл., г.о. Сергиево-Посадский, п. Беликово, д. 11

Заместитель Министра

(подпись)

М.П.

С.В. Глаголев