



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

**Регистрационное удостоверение
лекарственного препарата для медицинского применения**

ЛС-002469

(номер регистрационного удостоверения лекарственного препарата)

Наименование держателя (владельца) регистрационного удостоверения лекарственного препарата	Федеральное государственное унитарное предприятие "МОСКОВСКИЙ ЭНДОКРИННЫЙ ЗАВОД" (ФГУП "МОСКОВСКИЙ ЭНДОКРИННЫЙ ЗАВОД"), Россия
Адрес местонахождения держателя (владельца) регистрационного удостоверения лекарственного препарата	109052, г. Москва, ул. Новохохловская, д. 25
Дата государственной регистрации лекарственного препарата	04.05.2012
Срок действия регистрационного удостоверения лекарственного препарата	бессрочно
Дата внесения изменений в регистрационное удостоверение лекарственного препарата (дата замены регистрационного удостоверения лекарственного препарата)	24.11.2020
Информация о зарегистрированном лекарственном препарате:	
Торговое наименование	Гонадотропин хорионический
Международное непатентованное, или группировочное, или химическое наименование	Гонадотропин хорионический
Лекарственная форма	лиофилизат для приготовления раствора для внутримышечного введения
Дозировка	500 ME, 1000 ME, 1500 ME
Качественный состав и количественный состав действующих веществ и качественный состав вспомогательных веществ	
гонадотропин хорионический 500/100/1500 ME, вспомогательные вещества (маннитол (маннит))	
Форма выпуска (лекарственная форма, дозировка, первичная упаковка, количество лекарственной формы в первичной упаковке, количество первичной упаковки в потребительской упаковке, комплектность)	[лиофилизат для приготовления раствора для внутримышечного введения, 500 ME, 1000 ME, 1500 ME (флакон) 500/1000/1500 ME x 5 + растворитель - натрия хлорид, раствор для инъекций, 9 мг/мл (ампула) 1 мл x 5] x 1 (пачка картонная)
Реквизиты нормативной документации	ЛС-002469-241120

032648

Производственные площадки, участвующие в процессе производства лекарственного препарата, с указанием стадий производства, названий и фактических адресов местонахождения	
Производство готовой лекарственной формы	Федеральное государственное унитарное предприятие "МОСКОВСКИЙ ЭНДОКРИННЫЙ ЗАВОД" (ФГУП "МОСКОВСКИЙ ЭНДОКРИННЫЙ ЗАВОД"), Россия
г. Москва, ул. Новохохловская, д. 25, стр. 2	
Производство готовой лекарственной формы	Общество с ограниченной ответственностью Фирма "ФЕРМЕНТ" (ООО Фирма "ФЕРМЕНТ"), Россия
Московская обл., г.о. Красногорск, пос. Мечниково, владение 11, стр. 1	
Первичная упаковка	Федеральное государственное унитарное предприятие "МОСКОВСКИЙ ЭНДОКРИННЫЙ ЗАВОД" (ФГУП "МОСКОВСКИЙ ЭНДОКРИННЫЙ ЗАВОД"), Россия
г. Москва, ул. Новохохловская, д. 25, стр. 2	
Первичная упаковка	Общество с ограниченной ответственностью Фирма "ФЕРМЕНТ" (ООО Фирма "ФЕРМЕНТ"), Россия
Московская обл., г.о. Красногорск, пос. Мечниково, владение 11, стр. 1	
Вторичная/потребительская упаковка	Федеральное государственное унитарное предприятие "МОСКОВСКИЙ ЭНДОКРИННЫЙ ЗАВОД" (ФГУП "МОСКОВСКИЙ ЭНДОКРИННЫЙ ЗАВОД"), Россия
г. Москва, ул. Новохохловская, д. 25, стр. 2	
Производитель (Выпускающий контроль качества)	Федеральное государственное унитарное предприятие "МОСКОВСКИЙ ЭНДОКРИННЫЙ ЗАВОД" (ФГУП "МОСКОВСКИЙ ЭНДОКРИННЫЙ ЗАВОД"), Россия
г. Москва, ул. Новохохловская, д. 25, стр. 1	

Заместитель Министра



(подпись)
М.П.

О.В. Гриднев