



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

**Регистрационное удостоверение
лекарственного препарата для медицинского применения
ЛП-№(000316)-(РГ-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:	Закрытое акционерное общество "ФармФирма "Сотекс", Россия
2	Адрес держателя регистрационного удостоверения:	141345, Московская обл., г. Сергиев Посад, пос. Беликово, д. 11
3	Дата регистрации:	20.07.2021
4	Дата истечения срока действия регистрационного удостоверения:	-
5	Дата подтверждения регистрации (перерегистрации):	-
6	Дата внесения изменений (переоформления) в регистрационное удостоверение:	05.12.2022
7	Дата регистрации в референтном государстве:	20.07.2021

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:	Нейрокс®
9	Международное непатентованное наименование (МНН), или общепринятое (группировочное) наименование, или химическое наименование активной фармацевтической субстанции (при отсутствии МНН):	Этилметилгидроксипиридина сукцинат
10	Лекарственная форма:	раствор для внутривенного и внутримышечного введения
11	Дозировка(-и):	50 мг/мл
12	Форма(-ы) выпуска:	раствор для внутривенного и внутримышечного введения, 50 мг/мл (ампула) 2 мл x 5/10/20/50 (пачка картонная); раствор для внутривенного и внутримышечного введения, 50 мг/мл (ампула) 5 мл x 5/10/20 (пачка картонная);

13	Состав лекарственного препарата:	этилметилгидроксипиридина сукцинат 100.0/250.0 мг, вспомогательные вещества (натрия метабисульфит, вода для инъекций)
14	Срок годности:	5 лет

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	Закрытое акционерное общество "ФармФирма "Сотекс", Россия	Московская обл., г.о. Сергиево-Посадский, пос. Беликово, д.10
2	Первичная упаковка	Закрытое акционерное общество "ФармФирма "Сотекс", Россия	Московская обл., г.о. Сергиево-Посадский, пос. Беликово, д.10
3	Вторичная упаковка	Закрытое акционерное общество "ФармФирма "Сотекс", Россия	Московская обл., г.о. Сергиево-Посадский, пос. Беликово, д.10
4	Выпускающий контроль качества	Закрытое акционерное общество "ФармФирма "Сотекс", Россия	Московская обл., г.о. Сергиево-Посадский, пос. Беликово, д.11

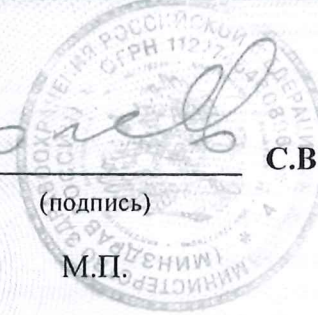
Заместитель Министра



С.В. Глаголев

(подпись)

М.П.



КОПИЯ ВЕРНА
 АССИСТЕНТ ОР
 ИВАНОВА Е.А.
 ДАТА: 13.01.2023

