



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

**Регистрационное удостоверение
лекарственного препарата для медицинского применения**
ЛСР-004332/07

(номер регистрационного удостоверения лекарственного препарата)

Наименование держателя (владельца) регистрационного удостоверения лекарственного препарата	Открытое акционерное общество "Фармстандарт-Уфимский витаминный завод" (ОАО "Фармстандарт-УфаВИТА"), Россия
Адрес местонахождения держателя (владельца) регистрационного удостоверения лекарственного препарата	450077, Республика Башкортостан, г. Уфа, ул. Худайбердина, д. 28
Дата государственной регистрации лекарственного препарата	28.11.2007
Срок действия регистрационного удостоверения лекарственного препарата	бессрочно
Дата внесения изменений в регистрационное удостоверение лекарственного препарата (дата замены регистрационного удостоверения лекарственного препарата)	16.08.2023
Информация о зарегистрированном лекарственном препарате:	
Торговое наименование	Нейпомакс®
Международное непатентованное, или группировочное, или химическое наименование	Филграстим
Лекарственная форма	раствор для внутривенного и подкожного введения
Дозировка	30 млн МЕ/мл
Качественный состав и количественный состав действующих веществ и качественный состав вспомогательных веществ	
филграстим 300 мкг (30 млн МЕ/мл), вспомогательные вещества (сорбитол, натрия ацетата тригидрат, полисорбат 80, 1 М раствор уксусной кислоты, вода для инъекций)	
Форма выпуска (лекарственная форма, дозировка, первичная упаковка, количество лекарственной формы в первичной упаковке, количество первичной упаковки в потребительской упаковке, комплектность)	раствор для внутривенного и подкожного введения, 30 млн МЕ/мл (флакон) 1.0/1.6 мл x 5 (пачка картонная); упаковка "in bulk": раствор для внутривенного и подкожного введения, 30 млн МЕ/мл (флакон) 1.0/1.6 мл (коробка картонная)
Реквизиты нормативной документации	ЛСР-004332/07-160823

050519

Производственные площадки, участвующие в процессе производства лекарственного препарата, с указанием стадий производства, названий и фактических адресов местонахождения	
<i>Производство готовой лекарственной формы</i>	Открытое акционерное общество "Фармстандарт-Уфимский витаминный завод" (ОАО "Фармстандарт-УфаВИТА"), Россия
Республика Башкортостан, г. Уфа, ул. Худайбердина, д. 28	
<i>Первичная упаковка</i>	Открытое акционерное общество "Фармстандарт-Уфимский витаминный завод" (ОАО "Фармстандарт-УфаВИТА"), Россия
Республика Башкортостан, г. Уфа, ул. Худайбердина, д. 28	
<i>Вторичная/потребительская упаковка</i>	Открытое акционерное общество "Фармстандарт-Уфимский витаминный завод" (ОАО "Фармстандарт-УфаВИТА"), Россия
Республика Башкортостан, г. Уфа, ул. Худайбердина, д. 28	
<i>Вторичная/потребительская упаковка</i>	Общество с ограниченной ответственностью "Нанолек" (ООО "Нанолек"), Россия
Кировская обл., Оричевский муниципальный район, Лёвинское городское поселение, Биомедицинский комплекс НАНОЛЕК территория	
<i>Производитель (Выпускающий контроль качества)</i>	Открытое акционерное общество "Фармстандарт-Уфимский витаминный завод" (ОАО "Фармстандарт-УфаВИТА"), Россия
Республика Башкортостан, г. Уфа, ул. Худайбердина, д. 28	
<i>Производитель (Выпускающий контроль качества)</i>	Общество с ограниченной ответственностью "Нанолек" (ООО "Нанолек"), Россия
Кировская обл., Оричевский муниципальный район, Лёвинское городское поселение, Биомедицинский комплекс НАНОЛЕК территория	

Заместитель Министра

(подпись)

Н.А. Хорова

М.П.