



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

**Регистрационное удостоверение  
лекарственного препарата для медицинского применения**

**ЛП-№(004762)-(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:	Акционерное общество "Нижегородский химико-фармацевтический завод" (АО "Нижфарм"), Россия
2	Адрес держателя регистрационного удостоверения:	603105, г. Нижний Новгород, ул. Салганская, д. 7
3	Дата регистрации:	01.03.2024
4	Дата истечения срока действия регистрационного удостоверения:	01.03.2029
5	Дата подтверждения регистрации (перерегистрации):	-
6	Дата внесения изменений (переоформления) в регистрационное удостоверение:	-
7	Дата регистрации в референтном государстве:	01.03.2024

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:	Ликватирол®
9	Международное непатентованное наименование (МНН), или общепринятое (группировочное) наименование, или химическое наименование активной фармацевтической субстанции (при отсутствии МНН):	Левотироксин натрия
10	Лекарственная форма:	раствор для приема внутрь
11	Дозировка(-и):	100 мкг/5 мл
12	Форма(-ы) выпуска:	[раствор для приема внутрь, 100 мкг/5 мл (флакон) 75/100 мл x 1 + (шприц (дозировочная пипетка) x 1 + (адаптер) x 1] x 1 (пачка картонная)

049543

13	<b>Состав лекарственного препарата:</b>	левотироксин натрия 100 мкг, вспомогательные вещества (глицерол, кислоты лимонной моногидрат, метилпарагидроксибензоат натрия, натрия гидроксид, вода очищенная)
14	<b>Срок годности:</b>	21 месяц

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	Галеника Фармасьютикал Индастри С.А., Греция / Galenica Pharmaceutical Industry S.A., Greece	3-й км Олд Нэшнл Роуд Халкида, Афины, Глифа Халкида Эубия, 34100, Греция / 3rd km Old National Road Chalkida, Athens, Glifa Chalkida Eubia, 34100, Greece
2	Первичная упаковка	Галеника Фармасьютикал Индастри С.А., Греция / Galenica Pharmaceutical Industry S.A., Greece	3-й км Олд Нэшнл Роуд Халкида, Афины, Глифа Халкида Эубия, 34100, Греция / 3rd km Old National Road Chalkida, Athens, Glifa Chalkida Eubia, 34100, Greece
3	Вторичная упаковка	Галеника Фармасьютикал Индастри С.А., Греция / Galenica Pharmaceutical Industry S.A., Greece	3-й км Олд Нэшнл Роуд Халкида, Афины, Глифа Халкида Эубия, 34100, Греция / 3rd km Old National Road Chalkida, Athens, Glifa Chalkida Eubia, 34100, Greece
4	Выпускающий контроль качества	Галеника Фармасьютикал Индастри С.А., Греция / Galenica Pharmaceutical Industry S.A., Greece	3-й км Олд Нэшнл Роуд Халкида, Афины, Глифа Халкида Эубия, 34100, Греция / 3rd km Old National Road Chalkida, Athens, Glifa Chalkida Eubia, 34100, Greece

Заместитель Министра

(подпись)

М.П.

С.В. Глаголев