



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

**Регистрационное удостоверение  
лекарственного препарата для медицинского применения**

**ЛП-003241**

(номер регистрационного удостоверения лекарственного препарата)

|                                                                                                                                                                                                  |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                              |
|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| Наименование держателя (владельца) регистрационного удостоверения лекарственного препарата                                                                                                       | Общество с ограниченной ответственностью "Эллара" (ООО "Эллара"), Россия                                                                                                                                                                                                                                                                                                                     |
| Адрес местонахождения держателя (владельца) регистрационного удостоверения лекарственного препарата                                                                                              | 601122, Владимирская обл., Петушинский район, г. Покров, ул. Франца Штольверка, д. 20                                                                                                                                                                                                                                                                                                        |
| Дата государственной регистрации лекарственного препарата                                                                                                                                        | 08.10.2015                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                   |
| Срок действия регистрационного удостоверения лекарственного препарата                                                                                                                            | 31.12.2025                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                   |
| Дата внесения изменений в регистрационное удостоверение лекарственного препарата (дата замены регистрационного удостоверения лекарственного препарата)                                           | 02.11.2022                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                   |
| Информация о зарегистрированном лекарственном препарате:                                                                                                                                         |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                              |
| Торговое наименование                                                                                                                                                                            | Холина альфосцерат                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                           |
| Международное непатентованное, или группировочное, или химическое наименование                                                                                                                   | Холина альфосцерат                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                           |
| Лекарственная форма                                                                                                                                                                              | раствор для внутривенного и внутримышечного введения                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                         |
| Дозировка                                                                                                                                                                                        | 250 мг/мл                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                    |
| Качественный состав и количественный состав действующих веществ и качественный состав вспомогательных веществ                                                                                    |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                              |
| холина альфосцерата гидрат (в пересчете на безводное вещество) 250.0 мг, вспомогательные вещества (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 внутримышечного введения, 250 мг/мл (ампула) 4 мл х 3/5/6/10/12/15/20/25 (пачка картонная)<br>раствор для внутривенного и внутримышечного введения, 250 мг/мл (ампула) 4 мл х 30/50 (пачка картонная) (для стационаров)<br>раствор для внутривенного и внутримышечного введения, 250 мг/мл (ампула) 4 мл х 150/250/300/500 (коробка картонная) (для стационаров) |
| Реквизиты нормативной документации                                                                                                                                                               | ЛП-003241-111017                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                             |

044387

**Производственные площадки, участвующие в процессе производства лекарственного препарата, с указанием стадий производства, названий и фактических адресов местонахождения**

*Производитель (Все стадии производства)*

Общество с ограниченной ответственностью  
"Эллара" (ООО "Эллара"), Россия

601122, Владимирская обл., Петушинский район, г. Покров, ул. Франца Штольверка, д.20, стр. 2

**Первый заместитель Министра**

(подпись)

**В.С. Фисенко**

М.П.

