



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

**Регистрационное удостоверение
лекарственного препарата для медицинского применения**

ЛП-001686

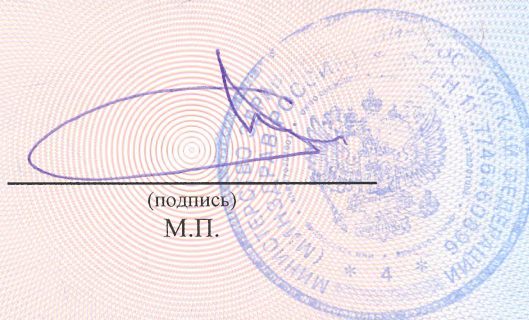
(номер регистрационного удостоверения лекарственного препарата)

Наименование держателя (владельца) регистрационного удостоверения лекарственного препарата	ООО "Джонсон & Джонсон", Россия
Адрес местонахождения держателя (владельца) регистрационного удостоверения лекарственного препарата	121614, г. Москва, ул. Крылатская, д. 17, корп. 2
Дата государственной регистрации лекарственного препарата	02.05.2012
Срок действия регистрационного удостоверения лекарственного препарата	бессрочно
Дата внесения изменений в регистрационное удостоверение лекарственного препарата (дата замены регистрационного удостоверения лекарственного препарата)	02.05.2023
Информация о зарегистрированном лекарственном препарате:	
Торговое наименование	Симпони®
Международное непатентованное, или группировочное, или химическое наименование	Голимумаб
Лекарственная форма	раствор для подкожного введения
Дозировка	50 мг/0.5 мл
Качественный состав и количественный состав действующих веществ и качественный состав вспомогательных веществ	
голимумаб 50 мг, вспомогательные вещества (сорбитол, гистидин, полисорбат-80, 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 подкожного введения, 50 мг/0.5 мл (шприц) 0.5 мл x 1 (пачка картонная)] x 3 (пачка картонная); раствор для подкожного введения, 50 мг/0.5 мл (шприц-ручка SmartJect®) 0.5 мл x 1 (пачка картонная); [раствор для подкожного введения, 50 мг/0.5 мл (шприц-ручка SmartJect®) 0.5 мл x 1 (пачка картонная)] x 3 (пачка картонная); раствор для подкожного введения, 50 мг/0.5 мл (шприц-ручка VarioJect®) 0.5 мл x 1 (пачка картонная)
Реквизиты нормативной документации	ЛП 001686-020512

047919

Производственные площадки, участвующие в процессе производства лекарственного препарата, с указанием стадий производства, названий и фактических адресов местонахождения	
<i>Производство готовой лекарственной формы</i>	Бакстер Фармасьютикал Солюшнз, США / Baxter Pharmaceutical Solutions, USA
927 S Curry Pike, Bloomington, IN 47403, USA	
<i>Первичная упаковка</i>	Бакстер Фармасьютикал Солюшнз, США / Baxter Pharmaceutical Solutions, USA
927 S Curry Pike, Bloomington, IN 47403, USA	
<i>Вторичная/потребительская упаковка</i>	Силаг АГ, Швейцария / Cilag AG, Switzerland
Hochstrasse 201, 8200 Schaffhausen, Switzerland	
<i>Вторичная/потребительская упаковка</i>	Шеринг-Плау Лабо Н.В., Бельгия / Schering-Plough Labo N.V., Belgium
Industriepark 30, B-2220, Heist-op-den-Berg, Belgium	
<i>Производитель (Выпускающий контроль качества)</i>	Силаг АГ, Швейцария / Cilag AG, Switzerland
Hochstrasse 201, 8200 Schaffhausen, Switzerland	

**Первый заместитель
Министра**



(подпись)
М.П.

В.С. Фисенко