



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

**Регистрационное удостоверение
лекарственного препарата для медицинского применения**

ЛП-006746

(номер регистрационного удостоверения лекарственного препарата)

Наименование держателя (владельца) регистрационного удостоверения лекарственного препарата	Сведиш Орфан Биовитрум АБ (публ), Швеция / Swedish Orphan Biovitrum AB (publ)
Адрес местонахождения держателя (владельца) регистрационного удостоверения лекарственного препарата	SE-112 76 Stockholm, Sweden
Дата государственной регистрации лекарственного препарата	03.02.2021
Срок действия регистрационного удостоверения лекарственного препарата	31.12.2025
Дата внесения изменений в регистрационное удостоверение лекарственного препарата (дата замены регистрационного удостоверения лекарственного препарата)	25.06.2025
Информация о зарегистрированном лекарственном препарате:	
Торговое наименование	Кинерет®
Международное непатентованное, или группировочное, или химическое наименование	Анакинра
Лекарственная форма	раствор для подкожного введения
Дозировка	150 мг/мл
Качественный состав и количественный состав действующих веществ и качественный состав вспомогательных веществ	
анакинра 150 мг/мл, вспомогательные вещества (лимонная кислота, натрия хлорид, динатрия эдетата дигидрат, 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, 150 мг/мл (шприц) 0.67 мл x 7 (пачка картонная); раствор для подкожного введения, 150 мг/мл (шприц) 0.67 мл x 28 (коробка картонная)
Реквизиты нормативной документации	ЛП-006746-050924

062550

Производственные площадки, участвующие в процессе производства лекарственного препарата, с указанием стадий производства, названий и фактических адресов местонахождения	
<i>Производство готовой лекарственной формы</i>	Патеон Италия С.П.А., Италия / Patheon Italia S.P.A., Italy
Viale G.V. Stucchi, 110 20900 Monza (MB), Italy	
<i>Производство готовой лекарственной формы</i>	Хоспира Загреб Лтд., Республика Хорватия / Hospira Zagreb Ltd. (d.o.o), Republic of Croatia
Prudnička cesta 60, 10291 Prigorje Brdovečko, Republic of Croatia	
<i>Первичная упаковка</i>	Патеон Италия С.П.А., Италия / Patheon Italia S.P.A., Italy
Viale G.V. Stucchi, 110 20900 Monza (MB), Italy	
<i>Первичная упаковка</i>	Хоспира Загреб Лтд., Республика Хорватия / Hospira Zagreb Ltd. (d.o.o), Republic of Croatia
Prudnička cesta 60, 10291 Prigorje Brdovečko, Republic of Croatia	
<i>Вторичная/потребительская упаковка</i>	Ричон Лайф Сайенс АБ, Швеция / Rechon Life Science AB, Sweden
Soldatorpsvagen 5, Limhamn 216 13, Sweden	
<i>Производитель (Выпускающий контроль качества)</i>	Сведиш Орфан Биовитрум АБ (пабл), Швеция / Swedish Orphan Biovitrum AB (publ), Sweden
Norra Stationsgatan 93, 113 64 Stockholm, Sweden	

Заместитель Министра

(подпись)

М.П.

С.В. Глаголев