



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

**Регистрационное удостоверение  
лекарственного препарата для медицинского применения**

**ЛП-000266**

(номер регистрационного удостоверения лекарственного препарата)

<b>Наименование держателя (владельца) регистрационного удостоверения лекарственного препарата</b>	Федеральное государственное унитарное предприятие "МОСКОВСКИЙ ЭНДОКРИННЫЙ ЗАВОД" (ФГУП "МОСКОВСКИЙ ЭНДОКРИННЫЙ ЗАВОД"), Россия
<b>Адрес местонахождения держателя (владельца) регистрационного удостоверения лекарственного препарата</b>	109052, г. Москва, ул. Новохоловская, д. 25
<b>Дата государственной регистрации лекарственного препарата</b>	16.02.2011
<b>Срок действия регистрационного удостоверения лекарственного препарата</b>	бессрочно
<b>Дата внесения изменений в регистрационное удостоверение лекарственного препарата (дата замены регистрационного удостоверения лекарственного препарата)</b>	04.10.2022
Информация о зарегистрированном лекарственном препарате:	
<b>Торговое наименование</b>	<b>Налоксон</b>
<b>Международное непатентованное, или группировочное, или химическое наименование</b>	Налоксон
<b>Лекарственная форма</b>	раствор для инъекций
<b>Дозировка</b>	0.4 мг/мл
<b>Качественный состав и количественный состав действующих веществ и качественный состав вспомогательных веществ</b>	
налоксона гидрохлорида дигидрат 0.44 мг (в пересчете на налоксона гидрохлорид 0.4 мг), вспомогательные вещества (натрия хлорид, динатрия эдетат, хлористоводородной кислоты раствор 0.1 М, вода для инъекций)	
<b>Форма выпуска (лекарственная форма, дозировка, первичная упаковка, количество лекарственной формы в первичной упаковке, количество первичной упаковки в потребительской упаковке, комплектность)</b>	раствор для инъекций, 0.4 мг/мл (ампула) 1 мл x 5/10 (пачка картонная); раствор для инъекций, 0.4 мг/мл (ампула) 1 мл x 100/250/500 (коробка картонная/ящик картонный) (для стационаров); раствор для инъекций, 0.4 мг/мл (шприц-тюбик) 1 мл (см <sup>3</sup> ) x 1/2/5 (пачка картонная); раствор для инъекций, 0.4 мг/мл (шприц-тюбик) 1 мл (см <sup>3</sup> ) x 100 (коробка картонная) (для стационаров)
<b>Реквизиты нормативной документации</b>	ЛП-000266-041022

043996

Производственные площадки, участвующие в процессе производства лекарственного препарата, с указанием стадий производства, названий и фактических адресов местонахождения	
Производство <i>готовой лекарственной формы</i>	Федеральное государственное унитарное предприятие "МОСКОВСКИЙ ЭНДОКРИННЫЙ ЗАВОД" (ФГУП "МОСКОВСКИЙ ЭНДОКРИННЫЙ ЗАВОД"), Россия
109052, г. Москва, ул. Новохоловская, д. 25, стр. 2	
Первичная упаковка	Федеральное государственное унитарное предприятие "МОСКОВСКИЙ ЭНДОКРИННЫЙ ЗАВОД" (ФГУП "МОСКОВСКИЙ ЭНДОКРИННЫЙ ЗАВОД"), Россия
109052, г. Москва, ул. Новохоловская, д. 25, стр. 2	
Вторичная/потребительская упаковка	Федеральное государственное унитарное предприятие "МОСКОВСКИЙ ЭНДОКРИННЫЙ ЗАВОД" (ФГУП "МОСКОВСКИЙ ЭНДОКРИННЫЙ ЗАВОД"), Россия
109052, г. Москва, ул. Новохоловская, д. 25, стр. 2	
Производитель ( <i>Выпускающий контроль качества</i> )	Федеральное государственное унитарное предприятие "МОСКОВСКИЙ ЭНДОКРИННЫЙ ЗАВОД" (ФГУП "МОСКОВСКИЙ ЭНДОКРИННЫЙ ЗАВОД"), Россия
109052, г. Москва, ул. Новохоловская, д. 25, стр. 1	

Заместитель Министра



С.В. Глаголев

(подпись)

М.П.

