



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

**Регистрационное удостоверение
лекарственного препарата для медицинского применения**

ЛП-003305

(номер регистрационного удостоверения лекарственного препарата)

Наименование держателя (владельца) регистрационного удостоверения лекарственного препарата	Акционерное общество "Р-Фарм" (АО "Р-Фарм"), Россия
Адрес местонахождения держателя (владельца) регистрационного удостоверения лекарственного препарата	123154, г. Москва, ул. Берзариная, д. 19, корп. 1
Дата государственной регистрации лекарственного препарата	11.11.2015
Срок действия регистрационного удостоверения лекарственного препарата	11.11.2021
Дата внесения изменений в регистрационное удостоверение лекарственного препарата (дата замены регистрационного удостоверения лекарственного препарата)	21.05.2021
Информация о зарегистрированном лекарственном препарате:	
Торговое наименование	Норэпинефрин
Международное непатентованное, или группировочное, или химическое наименование	Норэпинефрин
Лекарственная форма	концентрат для приготовления раствора для внутривенного введения
Дозировка	2 мг/мл
Качественный состав и количественный состав действующих веществ и качественный состав вспомогательных веществ	
норэпинефрина битартрат (в виде норэпинефрина битартрата моногидрата 2.11 мг) 2.0 мг, вспомогательные вещества (натрия хлорид, натрия дисульфит, вода для инъекций)	
Форма выпуска (лекарственная форма, дозировка, первичная упаковка, количество лекарственной формы в первичной упаковке, количество первичной упаковки в потребительской упаковке, комплектность)	концентрат для приготовления раствора для внутривенного введения, 2 мг/мл (ампула) 4 мл x 10 (пачка картонная)
Реквизиты нормативной документации	ЛП-003305-111115

036760

Производственные площадки, участвующие в процессе производства лекарственного препарата, с указанием стадий производства, названий и фактических адресов местонахождения	
<i>Производство готовой лекарственной формы</i>	Федеральное государственное унитарное предприятие "МОСКОВСКИЙ ЭНДОКРИННЫЙ ЗАВОД" (ФГУП "МОСКОВСКИЙ ЭНДОКРИННЫЙ ЗАВОД"), Россия
109052, г. Москва, ул. Новохохловская, д. 25, стр. 2	
<i>Первичная упаковка</i>	Федеральное государственное унитарное предприятие "МОСКОВСКИЙ ЭНДОКРИННЫЙ ЗАВОД" (ФГУП "МОСКОВСКИЙ ЭНДОКРИННЫЙ ЗАВОД"), Россия
109052, г. Москва, ул. Новохохловская, д. 25, стр. 2	
<i>Вторичная/потребительская упаковка</i>	Федеральное государственное унитарное предприятие "МОСКОВСКИЙ ЭНДОКРИННЫЙ ЗАВОД" (ФГУП "МОСКОВСКИЙ ЭНДОКРИННЫЙ ЗАВОД"), Россия
109052, г. Москва, ул. Новохохловская, д. 25, стр. 21	
<i>Производитель (Выпускающий контроль качества)</i>	Федеральное государственное унитарное предприятие "МОСКОВСКИЙ ЭНДОКРИННЫЙ ЗАВОД" (ФГУП "МОСКОВСКИЙ ЭНДОКРИННЫЙ ЗАВОД"), Россия
109052, г. Москва, ул. Новохохловская, д. 25, стр. 1	

Заместитель Министра


 (подпись)
 М.П.

С.В. Глаголев