

МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИРегистрационное удостоверение
лекарственного препарата для медицинского примененияЛП-№(007099)-(РГ-RU)

(номер регистрационного удостоверения лекарственного препарата)

В соответствии с Правилами регистрации и экспертизы лекарственных средств для медицинского применения, настоящее регистрационное удостоверение выдано:

1	Наименование держателя регистрационного удостоверения:	Общество с ограниченной ответственностью "ГЕРОФАРМ" (ООО "ГЕРОФАРМ"), Российская Федерация
2	Адрес держателя регистрационного удостоверения:	191119, г. Санкт-Петербург, ул. Звенигородская, д. 9
3	Дата регистрации:	03.10.2024
4	Дата истечения срока действия регистрационного удостоверения:	03.10.2029
5	Дата подтверждения регистрации (перерегистрации):	-
6	Дата внесения изменений (переоформления) в регистрационное удостоверение:	-
7	Дата регистрации в референтном государстве:	03.10.2024

и подтверждает, что лекарственный препарат зарегистрирован и разрешен к медицинскому применению на территории:

Российской Федерации

(государство – член Евразийского экономического союза)

Информация о зарегистрированном лекарственном препарате

8	Торговое наименование лекарственного препарата:	Семавик® Некст
9	Международное непатентованное наименование (МНН), или общепринятое (группировочное) наименование, или химическое наименование активной фармацевтической субстанции (при отсутствии МНН):	Семаглутид
10	Лекарственная форма:	раствор для подкожного введения
11	Дозировка(-и):	0.25/0.5/1.0/1.7/2.4 мг/доза
12	Форма(-ы) выпуска:	[раствор для подкожного введения, 0.25/0.5/1.0/1.7/2.4 мг/доза (шприц-ручка) 3 мл x 1 + (игла) x 4] x 1 (пачка картонная)

049968

13	Состав лекарственного препарата:	семаглутид 0.68/1.34/2.27/3.20 мг, вспомогательные вещества (динатрия гидрофосфата дигидрат, пропиленгликоль, фенол, хлористоводородная кислота 10%, натрия гидроксида раствор 10%, вода для инъекций)
14	Срок годности:	18 месяцев

Информация о производителе лекарственного препарата (названия и адреса производственных площадок, участвующих в процессе производства лекарственного препарата)

№	Стадия производства (все участники производственного процесса)	Название организации	Адрес производственной площадки
1	Производство готовой лекарственной формы	Общество с ограниченной ответственностью "ГЕРОФАРМ" (ООО "ГЕРОФАРМ"), Российская Федерация	Московская обл., г.о. Серпухов, п. Оболенск, тер. Квартал А, стр. 5
2	Первичная упаковка	Общество с ограниченной ответственностью "ГЕРОФАРМ" (ООО "ГЕРОФАРМ"), Российская Федерация	Московская обл., г.о. Серпухов, п. Оболенск, тер. Квартал А, стр. 5
3	Вторичная упаковка	Общество с ограниченной ответственностью "ГЕРОФАРМ" (ООО "ГЕРОФАРМ"), Российская Федерация	Московская обл., г.о. Серпухов, п. Оболенск, тер. Квартал А, стр. 5; Московская обл., г.о. Серпухов, п. Оболенск, тер. Квартал А, к.1, стр. 5
4	Выпускающий контроль качества	Общество с ограниченной ответственностью "ГЕРОФАРМ" (ООО "ГЕРОФАРМ"), Российская Федерация	Московская обл., г.о. Серпухов, п. Оболенск, тер. Квартал А, к. 82, стр. 4

Заместитель Министра



С.В. Глаголев