



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

**Регистрационное удостоверение
лекарственного препарата для медицинского применения**

ЛП-007393

(номер регистрационного удостоверения лекарственного препарата)

Наименование держателя (владельца) регистрационного удостоверения лекарственного препарата	Зентива к.с., Чешская Республика Zentiva k.s.
Адрес местонахождения держателя (владельца) регистрационного удостоверения лекарственного препарата	U kabelovny 130, 102 37 Prague 10, Dolni Mecholupy, Czech Republic
Дата государственной регистрации лекарственного препарата	14.09.2021
Срок действия регистрационного удостоверения лекарственного препарата	31.12.2025
Дата внесения изменений в регистрационное удостоверение лекарственного препарата (дата замены регистрационного удостоверения лекарственного препарата)	31.08.2023
Информация о зарегистрированном лекарственном препарате:	
Торговое наименование	Лизегора
Международное непатентованное, или группировочное, или химическое наименование	Гозерелин
Лекарственная форма	имплантат
Дозировка	10.8 мг
Качественный состав и количественный состав действующих веществ и качественный состав вспомогательных веществ	
гозерелина ацетат 12.5 мг (эквивалентно 10.8 гозерелина), вспомогательные вещества (Резомер® R202H Поли-D,L-лактид, Резомер® RG752H Поли-(D,L-лактид-ко-гликолид))	
Форма выпуска (лекарственная форма, дозировка, первичная упаковка, количество лекарственной формы в первичной упаковке, количество первичной упаковки в потребительской упаковке, комплектность)	имплантат, 10.8 мг (шприц-аппликатор с защитным механизмом) x 1 (пачка картонная)
Реквизиты нормативной документации	ЛП-007393-310823

050777

Производственные площадки, участвующие в процессе производства лекарственного препарата, с указанием стадий производства, названий и фактических адресов местонахождения

Производитель (Все стадии производства)

AMB ГмбХ, Германия / AMW GmbH, Germany

Birkerfeld 11, 83627 Warngau, Germany

Заместитель Министра

С.В. Глаголев

