



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

**Регистрационное удостоверение
лекарственного препарата для медицинского применения**

ЛП-005605

(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	21.06.2019
Срок действия регистрационного удостоверения лекарственного препарата	со сроком действия 5 лет
Дата внесения изменений в регистрационное удостоверение лекарственного препарата (дата замены регистрационного удостоверения лекарственного препарата)	31.08.2021
Информация о зарегистрированном лекарственном препарате:	
Торговое наименование	Лизегора
Международное непатентованное, или группировочное, или химическое наименование	Гозерелин
Лекарственная форма	имплантат
Дозировка	3.6 мг
Качественный состав и количественный состав действующих веществ и качественный состав вспомогательных веществ	
гозерелина ацетат 4.1 мг [эквивалентно 3.6 мг гозерелина], вспомогательное вещество (Резомер® RG502H 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, 3.6 мг (шприц-аппликатор с защитным механизмом) x 1 (пачка картонная)
Реквизиты нормативной документации	ЛП-005605-301120

038140

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