



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

**Регистрационное удостоверение
лекарственного препарата для медицинского применения
ЛП-№(010018)-(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 "ЭббВи" (ООО "ЭббВи"), Российская Федерация
2	Адрес держателя регистрационного удостоверения:	125171, г. Москва, вн.тер.г. муниципальный округ Войковский, ш. Ленинградское, д. 16А, стр. 1
3	Дата регистрации:	30.04.2025
4	Дата истечения срока действия регистрационного удостоверения:	30.04.2030
5	Дата подтверждения регистрации (перерегистрации):	-
6	Дата внесения изменений (переоформления) в регистрационное удостоверение:	03.03.2026
7	Дата регистрации в референтном государстве:	30.04.2025

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:	Скайризи
9	Международное непатентованное наименование (МНН), или общепринятое (группировочное) наименование, или химическое наименование активной фармацевтической субстанции (при отсутствии МНН):	Рисанкизумаб
10	Лекарственная форма:	раствор для подкожного введения
11	Дозировка(-и):	75 мг/0.83 мл
12	Форма(-ы) выпуска:	раствор для подкожного введения, 75 мг/0.83 мл (шприц) x 2 (пачка картонная) Упаковка "in-bulk": раствор для подкожного введения, 75 мг/0.83 мл (шприц) x 2 (пачка картонная)
13	Состав лекарственного препарата:	рисанкизумаб 75.0 мг, вспомогательные вещества (сорбитол, натрия сукцинат гексагидрат, янтарная кислота, полисорбат 20, вода для инъекций)
14	Срок годности:	2 года

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	Берингер Ингельхайм Фарма ГмбХ и Ко.КГ, Германия / Boehringer Ingelheim Pharma GmbH & Co.KG, Germany	Биркендорфер Штрассе 65, 88397 Биберах-на-Риссе, Германия / Birkendorfer Str. 65, 88397 Biberach a.d.R, Germany
2	Первичная упаковка	Берингер Ингельхайм Фарма ГмбХ и Ко.КГ, Германия / Boehringer Ingelheim Pharma GmbH & Co.KG, Germany	Биркендорфер Штрассе 65, 88397 Биберах-на-Риссе, Германия / Birkendorfer Str. 65, 88397 Biberach a.d.R, Germany
3	Вторичная упаковка	ЭббВи С.Р.Л., Италия / AbbVie S.R.L., Italy	С.Р. 148 Понтина 52 км с.н.к. - 04011 Камповерде ди Априлия (ЛТ), Италия / S.R.148 Pontina 52 km s.n.c. - 04011 Campoverde di Aprilia (LT), Italy
4	Вторичная упаковка	Акционерное общество "ОРТАТ" (АО "ОРТАТ"), Российская Федерация	157092, Костромская обл., Сусанинский район, с. Северное, микрорайон Харитоново
5	Выпускающий контроль качества	ЭббВи С.Р.Л., Италия / AbbVie S.R.L., Italy	С.Р. 148 Понтина 52 км с.н.к. - 04011 Камповерде ди Априлия (ЛТ), Италия / S.R.148 Pontina 52 km s.n.c. - 04011 Campoverde di Aprilia (LT), Italy
6	Выпускающий контроль качества	Акционерное общество "ОРТАТ" (АО "ОРТАТ"), Российская Федерация	157092, Костромская обл., Сусанинский район, с. Северное, микрорайон Харитоново

Заместитель Министра



(подпись)

М.П.

С.В. Глаголев