

МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ**Регистрационное удостоверение**
лекарственного препарата для медицинского применения
ЛП-№(006877)-(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 "Эллара" (ООО "Эллара"), Российская Федерация
2	Адрес держателя регистрационного удостоверения:	601122, Владимирская обл., Петушинский район, г. Покров, ул. Франца Штольверка, д. 20
3	Дата регистрации:	13.09.2024
4	Дата истечения срока действия регистрационного удостоверения:	
5	Дата подтверждения регистрации (перерегистрации):	-
6	Дата внесения изменений (переоформления) в регистрационное удостоверение:	-
7	Дата регистрации в референтном государстве:	13.09.2024

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

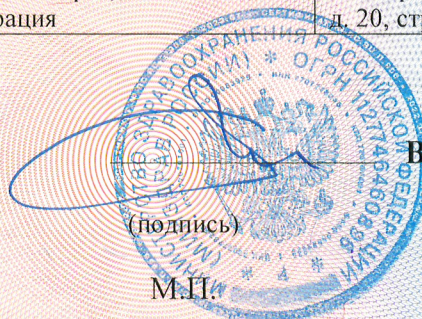
8	Торговое наименование лекарственного препарата:	Холина альфосцерат
9	Международное непатентованное наименование (МНН), или общепринятое (группировочное) наименование, или химическое наименование активной фармацевтической субстанции (при отсутствии МНН):	Холина альфосцерат
10	Лекарственная форма:	раствор для внутривенного и внутримышечного введения
11	Дозировка(-и):	250 мг/мл
12	Форма(-ы) выпуска:	раствор для внутривенного и внутримышечного введения, 250 мг/мл (ампула) 4 мл х 3/5/6/10/12/15/20/25 (пачка картонная) раствор для внутривенного и внутримышечного введения, 250 мг/мл (ампула) 4 мл х 30/50 (пачка картонная) (для стационаров) раствор для внутривенного и внутримышечного введения, 250 мг/мл (ампула) 4 мл х 150/250/300/500 (коробка картонная) (для стационаров)

13	Состав лекарственного препарата:	холина альфосцерата гидрат (в пересчете на безводное вещество) 250.0 мг, вспомогательное вещество (вода для инъекций)
14	Срок годности:	5 лет

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 "Эллара" (ООО "Эллара"), Российская Федерация	601122, Владимирская обл., Петушинский район, г. Покров, ул. Франца Штольверка, д. 20, стр. 2
2	Первичная упаковка	Общество с ограниченной ответственностью "Эллара" (ООО "Эллара"), Российская Федерация	601122, Владимирская обл., Петушинский район, г. Покров, ул. Франца Штольверка, д. 20, стр. 2
3	Вторичная упаковка	Общество с ограниченной ответственностью "Эллара" (ООО "Эллара"), Российская Федерация	601122, Владимирская обл., Петушинский район, г. Покров, ул. Франца Штольверка, д. 20, стр. 2
4	Выпускающий контроль качества	Общество с ограниченной ответственностью "Эллара" (ООО "Эллара"), Российская Федерация	601122, Владимирская обл., Петушинский район, г. Покров, ул. Франца Штольверка, д. 20, стр. 2

Первый заместитель
Министра



В.С. Фисенко

(подпись)

М.П.