



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

Регистрационное удостоверение
лекарственного препарата для медицинского применения

ЛП-004966

(номер регистрационного удостоверения лекарственного препарата)

Наименование держателя (владельца) регистрационного удостоверения лекарственного препарата	Общество с ограниченной ответственностью "Эллара" (ООО "Эллара"), Россия
Адрес местонахождения держателя (владельца) регистрационного удостоверения лекарственного препарата	601122, Владимирская обл., Петушинский район, г. Покров, ул. Франца Штольверка, д. 20
Дата государственной регистрации лекарственного препарата	01.08.2018
Срок действия регистрационного удостоверения лекарственного препарата	31.12.2025
Дата внесения изменений в регистрационное удостоверение лекарственного препарата (дата замены регистрационного удостоверения лекарственного препарата)	21.03.2024
Информация о зарегистрированном лекарственном препарате:	
Торговое наименование	ЭЛИГАМИН®
Международное непатентованное, или группировочное, или химическое наименование	Пиридоксин+Тиамин+Цианокобаламин+[Лидокаин]
Лекарственная форма	раствор для внутримышечного введения
Дозировка	-
Качественный состав и количественный состав действующих веществ и качественный состав вспомогательных веществ	
пиридоксина гидрохлорид (в пересчете на сухое вещество) 50.0 мг, тиамина гидрохлорид (в пересчете на безводное вещество) 50.0 мг, цианокобаламин (в пересчете на сухое вещество) 0.5 мг, лидокаина гидрохлорид (в пересчете на безводное вещество) 10.0 мг, вспомогательные вещества (бензиловый спирт, натрия полифосфат, калия гексацианоферрат III (калия феррицианид), натрия гидроксид, вода для инъекций)	
Форма выпуска (лекарственная форма, дозировка, первичная упаковка, количество лекарственной формы в первичной упаковке, количество первичной упаковки в потребительской упаковке, комплектность)	раствор для внутримышечного введения (ампула) 2 мл x 5/10/20/25 (пачка картонная); раствор для внутримышечного введения (ампула) 2 мл x 50 (пачка картонная) (для стационаров); раствор для внутримышечного введения (ампула) 2 мл x 250/500 (коробка картонная) (для стационаров)

053959

Реквизиты нормативной документации

ЛП-004966-010818

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

Производитель (Все стадии производства)

Общество с ограниченной ответственностью
"Эллара" (ООО "Эллара"), Россия

601122, Владимирская обл., Петушинский район, г. Покров, ул. Франца Штольверка, д. 20, стр. 2

Заместитель Министра

(подпись)

С.В. Глаголев

М.П.