



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

**Регистрационное удостоверение
лекарственного препарата для медицинского применения**

P N002077/01

(номер регистрационного удостоверения лекарственного препарата)

Наименование держателя (владельца) регистрационного удостоверения лекарственного препарата	Федеральное государственное унитарное предприятие "Московский эндокринный завод" (ФГУП "Московский эндокринный завод"), Российская Федерация
Адрес местонахождения держателя (владельца) регистрационного удостоверения лекарственного препарата	109052, г. Москва, ул. Новохохловская, д. 25
Дата государственной регистрации лекарственного препарата	21.11.2008
Срок действия регистрационного удостоверения лекарственного препарата	бессрочно
Дата внесения изменений в регистрационное удостоверение лекарственного препарата (дата замены регистрационного удостоверения лекарственного препарата)	27.12.2024
Информация о зарегистрированном лекарственном препарате:	
Торговое наименование	Гепарин
Международное непатентованное, или группировочное, или химическое наименование	Гепарин натрия
Лекарственная форма	раствор для внутривенного и подкожного введения
Дозировка	5000 МЕ/мл
Качественный состав и количественный состав действующих веществ и качественный состав вспомогательных веществ	
гепарин натрия 5000 МЕ, вспомогательные вещества (бензиловый спирт, натрия хлорид, хлористоводородная кислота или 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 внутривенного и подкожного введения, 5000 МЕ/мл (ампула) 1/2/5 мл x 5/10 (пачка картонная); раствор для внутривенного и подкожного введения, 5000 МЕ/мл (ампула) 1/2/5 мл x 100/150/240/250/480/500 (коробка картонная/ящик картонный) (для стационаров); раствор для внутривенного и подкожного введения, 5000 МЕ/мл (флакон) 5 мл x 5 (пачка картонная);

059530

	раствор для внутривенного и подкожного введения, 5000 МЕ/мл (флакон) 5 мл х 150/250 (коробка/ящик картонный) (для стационаров)
Реквизиты нормативной документации	Р N002077/01-271224

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

<i>Производство готовой лекарственной формы</i>	Федеральное государственное унитарное предприятие "Московский эндокринный завод" (ФГУП "Московский эндокринный завод"), Российская Федерация
г. Москва, ул. Новохохловская, д. 25, стр. 2	
<i>Первичная упаковка</i>	Федеральное государственное унитарное предприятие "Московский эндокринный завод" (ФГУП "Московский эндокринный завод"), Российская Федерация
г. Москва, ул. Новохохловская, д. 25, стр. 2	
<i>Вторичная/потребительская упаковка</i>	Федеральное государственное унитарное предприятие "Московский эндокринный завод" (ФГУП "Московский эндокринный завод"), Российская Федерация
г. Москва, ул. Новохохловская, д. 25, стр. 2	
<i>Производитель (Выпускающий контроль качества)</i>	Федеральное государственное унитарное предприятие "Московский эндокринный завод" (ФГУП "Московский эндокринный завод"), Российская Федерация
г. Москва, ул. Новохохловская, д. 25, стр. 1	

Заместитель Министра



С.В. Глаголев