



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

Регистрационное удостоверение
лекарственного препарата для медицинского применения
ЛП-№(009677)-(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:	09.04.2025
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:	09.04.2025

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:	ЭЛЛИГАМИН®
9	Международное непатентованное наименование (МНН), или общепринятое (группировочное) наименование, или химическое наименование активной фармацевтической субстанции (при отсутствии МНН):	Пиридоксин + Тиамин + Цианокобаламин + [Лидокаин]
10	Лекарственная форма:	раствор для внутримышечного введения
11	Дозировка(-и):	-
12	Форма(-ы) выпуска:	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)
13	Состав лекарственного препарата:	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)
14	Срок годности:	3 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	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

Заместитель Министра

(подпись)

М.П.

С.В. Глаголев

