



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАЩЕНИЯ
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

Регистрационное удостоверение
лекарственного препарата для медицинского применения

ЛП-006218

(номер регистрационного удостоверения лекарственного препарата)

Наименование держателя (владельца) регистрационного удостоверения лекарственного препарата	Акционерное общество «Р-Ф» (АО «Р-Ф» рм Р-сия)
Адрес местонахождения держателя (владельца) регистрационного удостоверения лекарственного препарата	123154, г. Москва, ул. Берзариная, 19, корп. 1
Дата государственной регистрации лекарственного препарата	21.05.2020
Срок действия регистрационного удостоверения лекарственного препарата	со сроком действия 5 лет
Дата внесения изменений в регистрационное удостоверение лекарственного препарата (дата замены регистрационного удостоверения лекарственного препарата)	14.09.2021
Информация о зарегистрированном лекарственном препарате:	
Торговое наименование	Артлегия
Международное непатентованное, или группировочное, или химическое наименование	Олокизумаб
Лекарственная форма	раствор для подкожного введения
Дозировка	160 мг/мл
Качественный состав и количественный состав действующих веществ и качественный состав вспомогательных веществ	
олокизумаб-160-000 мг, вспомогательные вещества (натрия хлорид, полисорбат 80, L-гистидина гидрохлорида моногидрат, сорбитол, 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 подкожного введения, 160 мг/мл (флакон) 0,4 мл x 1 (пачка картонная) раствор для подкожного введения, 160 мг/мл (флакон) 0,4 мл x 1 + шприц x 1 + игла x 2 + салфетка стерильная спиртовая x 2] x 1 (пачка картонная) раствор для подкожного введения, 160 мг/мл (шприц) 0,4 мл x 1 + салфетка спиртовая x 1] x 1 (пачка картонная) Упаковка ин балк (ин блк): раствор для подкожного введения, 160 мг/мл

ЛП № ЛП-006218/0921
Одобрено
Регистрация
14.09.2021

Филиал АО «Р-Фарм» «ЯЗПИФ»
КОНТРОЛИРУЕМЫЙ
ЭКЗЕМПЛЯР
ОК

Бланк ЛП-006218/0921
038200

	(флакон) 0.4 мл x 400-1500 (коробка картонная/контейнер пластиковый) раствор для подкожного введения 160 мг/мл (флакон) 0.4 мл x 190-380 (короб картонный) раствор для подкожного введения, 160 мг/мл (шприц) 0.4 мл x 160 (поддон) x 4 (короб)
Реквизиты нормативной документации	ЛП-006218-210520

Производственные площадки, участвующие в процессе производства лекарственного препарата, с указанием стадий производства, названий и фактических адресов местонахождения	
Производство готовой лекарственной формы	Акционерное общество "Р-Фарм" (АО "Р-Фарм"), Россия
Ярославская обл., г.о. г. Ярославль, г. Ярославль, ул. Громова, д. 15	
Производство готовой лекарственной формы	Аджиномото Алтеа Инк, США / Ajinomoto Althea Inc, USA
11040 Roselle Street, San Diego CA 92121, USA	
Первичная упаковка	Акционерное общество "Р-Фарм" (АО "Р-Фарм"), Россия
Ярославская обл., г.о. г. Ярославль, г. Ярославль, ул. Громова, д. 15	
Первичная упаковка	Аджиномото Алтеа Инк, США / Ajinomoto Althea Inc, USA
11040 Roselle Street, San Diego, CA 92121, USA	
Вторичная/потребительская упаковка	Акционерное общество "Р-Фарм" (АО "Р-Фарм"), Россия
Ярославская обл., г.о. г. Ярославль, г. Ярославль, ул. Громова, д. 15	
Вторичная/потребительская упаковка	Акционерное общество "ОРТАТ" (АО "ОРТАТ"), Россия
1570 2 Костромская обл., Сусанинский район, с. Северное, мкр. Харитоново	
Производитель (Выпускающий контроль качества)	Акционерное общество "Р-Фарм" (АО "Р-Фарм"), Россия
Ярославская обл., г.о. г. Ярославль, г. Ярославль, ул. Громова, д. 15	

Заместитель Министра



С.В. Глаголев

(подпись)

