



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

**Регистрационное удостоверение
лекарственного препарата для медицинского применения**

ЛП-005003

(номер регистрационного удостоверения лекарственного препарата)

Наименование держателя (владельца) регистрационного удостоверения лекарственного препарата	Федеральное государственное унитарное предприятие "МОСКОВСКИЙ ЭНДОКРИННЫЙ ЗАВОД" (ФГУП "МОСКОВСКИЙ ЭНДОКРИННЫЙ ЗАВОД"), Россия
Адрес местонахождения держателя (владельца) регистрационного удостоверения лекарственного препарата	109052, г. Москва, ул. Новохохловская, д. 25
Дата государственной регистрации лекарственного препарата	22.08.2018
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)	21.01.2020
Информация о зарегистрированном лекарственном препарате:	
Торговое наименование	Лорноксикам
Международное непатентованное, или группировочное, или химическое наименование	Лорноксикам
Лекарственная форма	лиофилизат для приготовления раствора для внутривенного и внутримышечного введения
Дозировка	8 мг
Качественный состав и количественный состав действующих веществ и качественный состав вспомогательных веществ	
лорноксикам 8.0 мг, вспомогательные вещества (маннитол (маннит), трометамол, динатрия эдетат (динатриевая соль этилендиаминтетрауксусной кислоты дигидрат), натрия гидроксид)	
Форма выпуска (лекарственная форма, дозировка, первичная упаковка, количество лекарственной формы в первичной упаковке, количество первичной упаковки в потребительской упаковке, комплектность)	лиофилизат для приготовления раствора для внутривенного и внутримышечного введения, 8 мг (флакон) x 5 (пачка картонная)
Реквизиты нормативной документации	ЛП-005003-220818

029238

Производственные площадки, участвующие в процессе производства лекарственного препарата, с указанием стадий производства, названий и фактических адресов местонахождения	
Производство готовой лекарственной формы	Федеральное государственное унитарное предприятие "МОСКОВСКИЙ ЭНДОКРИННЫЙ ЗАВОД" (ФГУП "МОСКОВСКИЙ ЭНДОКРИННЫЙ ЗАВОД"), Россия
109052, г. Москва, ул. Новохохловская, д. 25, стр. 2	
Производство готовой лекарственной формы	Общество с ограниченной ответственностью Фирма "ФЕРМЕНТ" (ООО Фирма "ФЕРМЕНТ"), Россия
Московская обл., г.о. Красногорск, пос. Мечниково, владение 11, стр. 1	
Первичная упаковка	Федеральное государственное унитарное предприятие "МОСКОВСКИЙ ЭНДОКРИННЫЙ ЗАВОД" (ФГУП "МОСКОВСКИЙ ЭНДОКРИННЫЙ ЗАВОД"), Россия
109052, г. Москва, ул. Новохохловская, д. 25, стр. 2	
Первичная упаковка	Общество с ограниченной ответственностью Фирма "ФЕРМЕНТ" (ООО Фирма "ФЕРМЕНТ"), Россия
Московская обл., г.о. Красногорск, пос. Мечниково, владение 11, стр. 1	
Вторичная/потребительская упаковка	Федеральное государственное унитарное предприятие "МОСКОВСКИЙ ЭНДОКРИННЫЙ ЗАВОД" (ФГУП "МОСКОВСКИЙ ЭНДОКРИННЫЙ ЗАВОД"), Россия
109052, г. Москва, ул. Новохохловская, д. 25, стр. 2	
Вторичная/потребительская упаковка	Общество с ограниченной ответственностью Фирма "ФЕРМЕНТ" (ООО Фирма "ФЕРМЕНТ"), Россия
Московская обл., г.о. Красногорск, пос. Мечниково, владение 11, стр. 1	
Производитель (Выпускающий контроль качества)	Федеральное государственное унитарное предприятие "МОСКОВСКИЙ ЭНДОКРИННЫЙ ЗАВОД" (ФГУП "МОСКОВСКИЙ ЭНДОКРИННЫЙ ЗАВОД"), Россия
г. Москва, ул. Новохохловская, д. 25, стр. 1	

Статс-секретарь - заместитель
Министра

Д.В. Костенников

(подпись)

М.П.