



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

Регистрационное удостоверение
лекарственного препарата для медицинского применения
ЛП-№(007579)-(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 "Эндокринные технологии" (ООО "Эндокринные технологии"), Российская Федерация
2	Адрес держателя регистрационного удостоверения:	119034, г. Москва, вн.тер.г. муниципальный округ Хамовники, пер. Турчанинов, д. 6, стр. 2, помещ. 1/2
3	Дата регистрации:	07.11.2024
4	Дата истечения срока действия регистрационного удостоверения:	07.11.2029
5	Дата подтверждения регистрации (перерегистрации):	-
6	Дата внесения изменений (переоформления) в регистрационное удостоверение:	07.11.2024
7	Дата регистрации в референтном государстве:	07.11.2024

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:	Гонадотропин хорионический
9	Международное непатентованное наименование (МНН), или общепринятое (группировочное) наименование, или химическое наименование активной фармацевтической субстанции (при отсутствии МНН):	Гонадотропин хорионический
10	Лекарственная форма:	лиофилизат для приготовления раствора для внутримышечного введения
11	Дозировка(-и):	500 МЕ, 1000 МЕ, 1500 МЕ, 5000 МЕ
12	Форма(-ы) выпуска:	лиофилизат для приготовления раствора для внутримышечного введения, 500 МЕ, 1000 МЕ, 1500 МЕ, 5000 МЕ (флакон) x 5 (пачка картонная)
13	Состав лекарственного препарата:	гонадотропин хорионический 500/1000/1500/5000 МЕ, вспомогательные вещества (маннитол (маннит))
14	Срок годности:	3 года 058680

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 Фирма "ФЕРМЕНТ" (ООО Фирма "ФЕРМЕНТ"), Российская Федерация	Московская обл., г.о. Красногорск, пос. Мечниково, владение 11, стр. 1
2	Первичная упаковка	Общество с ограниченной ответственностью Фирма "ФЕРМЕНТ" (ООО Фирма "ФЕРМЕНТ"), Российская Федерация	Московская обл., г.о. Красногорск, пос. Мечниково, владение 11, стр. 1
3	Вторичная упаковка	Общество с ограниченной ответственностью Фирма "ФЕРМЕНТ" (ООО Фирма "ФЕРМЕНТ"), Российская Федерация	Московская обл., г.о. Красногорск, пос. Мечниково, владение 11, стр. 1
4	Выпускающий контроль качества	Общество с ограниченной ответственностью Фирма "ФЕРМЕНТ" (ООО Фирма "ФЕРМЕНТ"), Российская Федерация	Московская обл., г.о. Красногорск, пос. Мечниково, владение 11, стр. 1

Заместитель Министра

(подпись)

М.П.

С.В. Глаголев

