

МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ**Регистрационное удостоверение**
лекарственного препарата для медицинского применения
ЛП-№(003565)-(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 "Велфарм-М" (ООО "Велфарм-М"), Россия
2	Адрес держателя регистрационного удостоверения:	124460, г. Москва, вн.тер.г. муниципальный округ Силино, г. Зеленоград, пр-кт Генерала Алексеева, д. 50
3	Дата регистрации:	01.11.2023
4	Дата истечения срока действия регистрационного удостоверения:	01.11.2028
5	Дата подтверждения регистрации (перерегистрации):	-
6	Дата внесения изменений (переоформления) в регистрационное удостоверение:	02.02.2024
7	Дата регистрации в референтном государстве:	01.11.2023

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:	Эноксапарин натрия
9	Международное непатентованное наименование (МНН), или общепринятое (группировочное) наименование, или химическое наименование активной фармацевтической субстанции (при отсутствии МНН):	эноксапарин натрия
10	Лекарственная форма:	раствор для инъекций
11	Дозировка(-и):	10000 анти-Ха МЕ/мл
12	Форма(-ы) выпуска:	раствор для инъекций, 10000 анти-Ха МЕ/мл (ампула) 0.2/0.3/0.4/0.5/0.6/0.7/0.8/0.9/1.0 мл x 2/4/5/9/10 (пачка картонная); раствор для инъекций, 10000 анти-Ха МЕ/мл (шприц) 0.2/0.3/0.4/0.5/0.6/0.7/0.8/0.9/1.0 мл x 2/4/5/9/10 (пачка картонная)
13	Состав лекарственного препарата:	эноксапарин натрия 10000 анти-Ха МЕ, вспомогательное вещество (вода для инъекций)
14	Срок годности:	2 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 "Велфарм" (ООО "Велфарм"), Россия	Курганская обл., г. Курган, проспект Конституции, д. 11
2	Первичная упаковка	Общество с ограниченной ответственностью "Велфарм" (ООО "Велфарм"), Россия	Курганская обл., г. Курган, проспект Конституции, д. 11
3	Вторичная упаковка	Общество с ограниченной ответственностью "Велфарм" (ООО "Велфарм"), Россия	Курганская обл., г. Курган, проспект Конституции, д. 11
4	Выпускающий контроль качества	Общество с ограниченной ответственностью "Велфарм" (ООО "Велфарм"), Россия	Курганская обл., г. Курган, проспект Конституции, д. 11

Заместитель Министра

С.В. Глаголев

(подпись)

М.П.

