

МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИРегистрационное удостоверение
лекарственного препарата для медицинского примененияЛП-№(002820)-(PT-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 "ЭЛЗАФАРМ" (ООО "ЭЛЗАФАРМ"), Россия
2	Адрес держателя регистрационного удостоверения:	124460, г. Москва, г. Зеленоград, пр-кт Генерала Алексеева, д. 42, стр. 1, этаж 3, пом. 1, комната 19
3	Дата регистрации:	20.07.2023
4	Дата истечения срока действия регистрационного удостоверения:	20.07.2028
5	Дата подтверждения регистрации (перерегистрации):	-
6	Дата внесения изменений (переоформления) в регистрационное удостоверение:	-
7	Дата регистрации в референтном государстве:	20.07.2023

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:	ИПИДАКРИН ВЕЛФАРМ
9	Международное непатентованное наименование (МНН), или общепринятое (группировочное) наименование, или химическое наименование активной фармацевтической субстанции (при отсутствии МНН):	Ипидакрин
10	Лекарственная форма:	раствор для внутримышечного и подкожного введения
11	Дозировка(-и):	5 мг/мл, 15 мг/мл
12	Форма(-ы) выпуска:	раствор для внутримышечного и подкожного введения, 5 мг/мл, 15 мг/мл (ампула) 1 мл х 5/10 (пачка картонная)

049083

13	Состав лекарственного препарата:	ипидакрина гидрохлорида моногидрат 5.40/16.20 мг [в пересчете на ипидакрина гидрохлорид 5.00/15.00 мг], вспомогательные вещества (1 М раствор хлороводородной кислоты, 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 "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



(подпись)

С.В. Глаголев

М.П.