



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

**Регистрационное удостоверение
лекарственного препарата для медицинского применения**
ЛП-№(003887)-(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 "Эндокринные технологии" (ООО "Эндокринные технологии"), Россия
2	Адрес держателя регистрационного удостоверения:	121374, г. Москва, ул. Алексея Свиридова, д. 7, эт. 4, комн. 26
3	Дата регистрации:	04.12.2023
4	Дата истечения срока действия регистрационного удостоверения:	04.12.2028
5	Дата подтверждения регистрации (перерегистрации):	-
6	Дата внесения изменений (переоформления) в регистрационное удостоверение:	-
7	Дата регистрации в референтном государстве:	04.12.2023

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:	Нефопам
9	Международное непатентованное наименование (МНН), или общепринятое (группировочное) наименование, или химическое наименование активной фармацевтической субстанции (при отсутствии МНН):	Нефопам
10	Лекарственная форма:	раствор для инфузий и внутримышечного введения
11	Дозировка(-и):	10 мг/мл
12	Форма(-ы) выпуска:	раствор для инфузий и внутримышечного введения, 10 мг/мл (ампула) 2 мл x 5 (пачка картонная) раствор для инфузий и внутримышечного введения, 10 мг/мл (шприц-тюбик) 2 мл x 1/2/5 (пачка картонная) раствор для инфузий и внутримышечного введения, 10 мг/мл (шприц-тюбик) 0,5/2/5/10 (коробка/ящик картонный) (для стационаров и комплектации аптек военнослужащих)

13	Состав лекарственного препарата:	Вооруженных сил и служб других ведомств) нефопам гидрохлорид 10.00 мг, вспомогательные вещества (натрия гидрофосфата додекагидрат, натрия дигидрофосфата дигидрат, вода для инъекций)
14	Срок годности:	2 года (для препарата в шприц-тюбиках), 3 года (для препарата в ампулах)

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	Федеральное государственное унитарное предприятие "МОСКОВСКИЙ ЭНДОКРИННЫЙ ЗАВОД" (ФГУП "МОСКОВСКИЙ ЭНДОКРИННЫЙ ЗАВОД"), Россия	г. Москва, ул. Новохохловская, д. 25, стр. 2
2	Первичная упаковка	Федеральное государственное унитарное предприятие "МОСКОВСКИЙ ЭНДОКРИННЫЙ ЗАВОД" (ФГУП "МОСКОВСКИЙ ЭНДОКРИННЫЙ ЗАВОД"), Россия	г. Москва, ул. Новохохловская, д. 25, стр. 2
3	Вторичная упаковка	Федеральное государственное унитарное предприятие "МОСКОВСКИЙ ЭНДОКРИННЫЙ ЗАВОД" (ФГУП "МОСКОВСКИЙ ЭНДОКРИННЫЙ ЗАВОД"), Россия	г. Москва, ул. Новохохловская, д. 25, стр. 2
4	Выпускающий контроль качества	Федеральное государственное унитарное предприятие "МОСКОВСКИЙ ЭНДОКРИННЫЙ ЗАВОД" (ФГУП "МОСКОВСКИЙ ЭНДОКРИННЫЙ ЗАВОД"), Россия	г. Москва, ул. Новохохловская, д. 25, стр. 1

Первый заместитель
Министра


(подпись)

В.С. Фисенко

М.П.