



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

**Регистрационное удостоверение  
лекарственного препарата для медицинского применения  
ЛП-№(003848)-(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:                    | Открытое акционерное общество<br>"ДАЛЬХИМФАРМ"<br>(ОАО "ДАЛЬХИМФАРМ"), Россия |
| 2 | Адрес держателя регистрационного удостоверения:                           | 680001, Хабаровский край, г Хабаровск,<br>ул. Ташкентская, д. 22              |
| 3 | Дата регистрации:                                                         | 29.11.2023                                                                    |
| 4 | Дата истечения срока действия регистрационного удостоверения:             | -                                                                             |
| 5 | Дата подтверждения регистрации (перерегистрации):                         | -                                                                             |
| 6 | Дата внесения изменений (переоформления) в регистрационное удостоверение: | -                                                                             |
| 7 | Дата регистрации в референтном государстве:                               | 29.11.2023                                                                    |

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:                                                                                                                                          | Анальгин                                                                                                                                                                                                                                        |
| 9  | Международное непатентованное наименование (МНН), или общепринятое (группировочное) наименование, или химическое наименование активной фармацевтической субстанции (при отсутствии МНН): | Метамизол натрия                                                                                                                                                                                                                                |
| 10 | Лекарственная форма:                                                                                                                                                                     | раствор для внутривенного и внутримышечного введения                                                                                                                                                                                            |
| 11 | Дозировка(-и):                                                                                                                                                                           | 250 мг/мл; 500 мг/мл                                                                                                                                                                                                                            |
| 12 | Форма(-ы) выпуска:                                                                                                                                                                       | раствор для внутривенного и внутримышечного введения, 250 мг/мл, 500 мг/мл (ампула) 1/2/10 мл x 10 (коробка картонная);<br>раствор для внутривенного и внутримышечного введения, 250 мг/мл, 500 мг/мл (ампула) 1/2/10 мл x 10 (пачка картонная) |

|    |                                  |                                                                                        |
|----|----------------------------------|----------------------------------------------------------------------------------------|
| 13 | Состав лекарственного препарата: | метамизол натрия моногидрат 250/500 мг<br>вспомогательные вещества (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<br>(все участники<br>производственного<br>процесса) | Название организации                                                                     | Адрес производственной площадки                                  |
|---|-------------------------------------------------------------------------|------------------------------------------------------------------------------------------|------------------------------------------------------------------|
| 1 | Производство готовой<br>лекарственной формы                             | Открытое акционерное общество<br>"ДАЛЬХИМФАРМ", Россия<br>(ОАО "ДАЛЬХИМФАРМ",<br>Россия) | 680001, Хабаровский край,<br>г. Хабаровск, ул. Ташкентская д. 22 |
| 2 | Первичная упаковка                                                      | Открытое акционерное общество<br>"ДАЛЬХИМФАРМ", Россия<br>(ОАО "ДАЛЬХИМФАРМ",<br>Россия) | 680001, Хабаровский край,<br>г. Хабаровск, ул. Ташкентская д. 22 |
| 3 | Вторичная упаковка                                                      | Открытое акционерное общество<br>"ДАЛЬХИМФАРМ", Россия<br>(ОАО "ДАЛЬХИМФАРМ",<br>Россия) | 680001, Хабаровский край,<br>г. Хабаровск, ул. Ташкентская д. 22 |
| 4 | Выпускающий<br>контроль качества                                        | Открытое акционерное общество<br>"ДАЛЬХИМФАРМ", Россия<br>(ОАО "ДАЛЬХИМФАРМ",<br>Россия) | 680001, Хабаровский край,<br>г. Хабаровск, ул. Ташкентская д. 22 |

Заместитель Министра



С.В. Глаголев

(подпись)

М.П.