



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

**Регистрационное удостоверение
лекарственного препарата для медицинского применения**

Р N000370/01

(номер регистрационного удостоверения лекарственного препарата)

Наименование держателя (владельца) регистрационного удостоверения лекарственного препарата	Федеральное государственное унитарное предприятие "МОСКОВСКИЙ ЭНДОКРИННЫЙ ЗАВОД" (ФГУП "МОСКОВСКИЙ ЭНДОКРИННЫЙ ЗАВОД"), Россия
Адрес местонахождения держателя (владельца) регистрационного удостоверения лекарственного препарата	109052, г. Москва, ул. Новохоловская, д. 25
Дата государственной регистрации лекарственного препарата	09.04.2007
Срок действия регистрационного удостоверения лекарственного препарата	бессрочно
Дата внесения изменений в регистрационное удостоверение лекарственного препарата (дата замены регистрационного удостоверения лекарственного препарата)	25.12.2017
Информация о зарегистрированном лекарственном препарате:	
Торговое наименование	Окситоцин-МЭЗ
Международное непатентованное, или группировочное, или химическое наименование	Окситоцин
Лекарственная форма	раствор для внутривенного и внутримышечного введения
Дозировка	5 МЕ/мл
Качественный состав и количественный состав действующих веществ и качественный состав вспомогательных веществ	
окситоцин (окситоцин синтетический) 5 МЕ, вспомогательные вещества (хлоробутанола гемигидрат (хлоробутанолгидрат), эквивалентный хлоробутанолу, уксусная кислота, вода для инъекций)	
Форма выпуска (лекарственная форма, дозировка, первичная упаковка, количество лекарственной формы в первичной упаковке, количество первичной упаковки в потребительской упаковке, комплектность)	раствор для внутривенного и внутримышечного введения, 5 МЕ/мл (ампула) 1 мл x 5/10 (пачка картонная) раствор для внутривенного и внутримышечного введения, 5 МЕ/мл (ампула) 1 мл x 100/250/500 (коробка картонная/ящик картонный) (для стационаров)
Реквизиты нормативной документации	Р N000370/01-090407

018339

Производственные площадки, участвующие в процессе производства лекарственного препарата, с указанием стадий производства, названий и фактических адресов местонахождения	
Производство готовой лекарственной формы	Федеральное государственное унитарное предприятие "МОСКОВСКИЙ ЭНДОКРИННЫЙ ЗАВОД" (ФГУП "МОСКОВСКИЙ ЭНДОКРИННЫЙ ЗАВОД"), Россия
109052, г. Москва, ул. Новохоловская, д. 25, стр. 1, стр. 2	

Статс-секретарь - заместитель
Министра


(подпись)
М.П.

Д.В. Костенников