



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

Регистрационное удостоверение
лекарственного препарата для медицинского применения
ЛП-№(000636)-(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 "ГЕРОФАРМ" (ООО "ГЕРОФАРМ"), Российская Федерация
2	Адрес держателя регистрационного удостоверения:	191119, г. Санкт-Петербург, ул. Звенигородская, д. 9
3	Дата регистрации:	24.03.2022
4	Дата истечения срока действия регистрационного удостоверения:	-
5	Дата подтверждения регистрации (перерегистрации):	-
6	Дата внесения изменений (переоформления) в регистрационное удостоверение:	01.04.2024
7	Дата регистрации в референтном государстве:	24.03.2022

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:	Кортексин®
9	Международное непатентованное наименование (МНН), или общепринятое (группировочное) наименование, или химическое наименование активной фармацевтической субстанции (при отсутствии МНН):	Полипептиды коры головного мозга скота
10	Лекарственная форма:	лиофилизат для приготовления раствора для внутримышечного введения
11	Дозировка(-и):	10 мг
12	Форма(-ы) выпуска:	лиофилизат для приготовления раствора для внутримышечного введения, 10 мг (флакон) 22 мг x 10 (пачка картонная); Упаковка «In bulk»: лиофилизат для приготовления раствора для внутримышечного введения, 10 мг (флакон) 22 мг x до 459 (контейнер полипропиленовый)
13	Состав лекарственного препарата:	комплекс водорастворимых полипептидных фракций, выделенных из экстракта сухого Кортексин®, содержащий в качестве

14 Срок годности:	стабилизатора глицин 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 "ГЕРОФАРМ" (ООО "ГЕРОФАРМ"), Российская Федерация	Московская обл., г. о. Серпухов, г. Оболенск, тер. Квартал А, стр. 5
2	Производство готовой лекарственной формы	Общество с ограниченной ответственностью Фирма «ФЕРМЕНТ» (ООО Фирма «ФЕРМЕНТ»), Российская Федерация	Московская обл., г.о. Красногорск, п. Мечниково, влд 11, стр.1
3	Первичная упаковка	Общество с ограниченной ответственностью "ГЕРОФАРМ" (ООО "ГЕРОФАРМ"), Российская Федерация	Московская обл., г. о. Серпухов, г. Оболенск, тер. Квартал А, стр. 5
4	Первичная упаковка	Общество с ограниченной ответственностью Фирма «ФЕРМЕНТ» (ООО Фирма «ФЕРМЕНТ»), Российская Федерация	Московская обл., г.о. Красногорск, п. Мечниково, влд 11, стр.1
5	Вторичная упаковка	Общество с ограниченной ответственностью "ГЕРОФАРМ" (ООО "ГЕРОФАРМ"), Российская Федерация	Московская обл., г.о. Серпухов, п. Оболенск, тер. Квартал А, стр. 5
6	Выпускающий контроль качества	Общество с ограниченной ответственностью "ГЕРОФАРМ" (ООО "ГЕРОФАРМ"), Российская Федерация	г. Санкт-Петербург, г. Пушкин, Ячевский проезд, 4, стр. 1
7	Выпускающий контроль качества	Общество с ограниченной ответственностью "ГЕРОФАРМ" (ООО "ГЕРОФАРМ"), Российская Федерация	Московская обл., г.о. Серпухов, п. Оболенск, тер. Квартал А, стр. 5
8	Выпускающий контроль качества	Общество с ограниченной ответственностью "ГЕРОФАРМ" (ООО "ГЕРОФАРМ"), Российская Федерация	Московская обл., г.о. Серпухов, г. Оболенск, тер. Квартал А, стр. 4, корп. 82

Заместитель Министра



С.В. Глаголев

(подпись)

М.П.

