



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

**Регистрационное удостоверение
лекарственного препарата для медицинского применения**

ЛП-003782

(номер регистрационного удостоверения лекарственного препарата)

Наименование держателя (владельца) регистрационного удостоверения лекарственного препарата	Общество с ограниченной ответственностью "Эллара" (ООО "Эллара"), Россия
Адрес местонахождения держателя (владельца) регистрационного удостоверения лекарственного препарата	601122, Владимирская обл., Петушинский район, г. Покров, ул. Франца Штольверка, д. 20
Дата государственной регистрации лекарственного препарата	12.08.2016
Срок действия регистрационного удостоверения лекарственного препарата	со сроком действия 5 лет
Дата внесения изменений в регистрационное удостоверение лекарственного препарата (дата замены регистрационного удостоверения лекарственного препарата)	01.06.2017
Информация о зарегистрированном лекарственном препарате:	
Торговое наименование	Анальгин
Международное непатентованное, или группировочное, или химическое наименование	Метамизол натрия
Лекарственная форма	раствор для внутривенного и внутримышечного введения
Дозировка	250 мг/мл, 500 мг/мл
Качественный состав и количественный состав действующих веществ и качественный состав вспомогательных веществ	
метамизола натрия моногидрат 250.0/500.0 мг, вспомогательные вещества (натрия дисульфит, динатрия эдетата дигидрат, натрия формальдегидсульфоксилата дигидрат, 1 М раствор натрия гидроксида или 0.5 М раствор серной кислоты, 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, 250 мг/мл, 500 мг/мл (ампула с точкой или кольцом излома) 1/2/5 мл x 5/10 (пачка картонная); раствор для внутривенного и внутримышечного введения, 250 мг/мл, 500 мг/мл (ампула) 1/2/5 мл x 5/10 (пачка картонная) (в комплекте со скарификатором ампульным); раствор для внутривенного и внутримышечного введения, 250 мг/мл, 500 мг/мл (ампула) 1/2/5 мл x 20/25/50 (пачка картонная) (для стационаров); раствор для внутривенного и внутримышечного введения, 250 мг/мл, 500 мг/мл (ампула) 1/2/5 мл x 250/500 (коробка картонная) (для стационаров)
Реквизиты нормативной документации	ЛП-003782-010617

015938

Производственные площадки, участвующие в процессе производства лекарственного препарата, с указанием стадий производства, названий и фактических адресов местонахождения

Производитель (Все стадии производства)

Общество с ограниченной ответственностью "Эллара"
(ООО "Эллара"), Россия

601122, Владимирская обл., Петушинский район, г. Покров, ул. Франца Штольверка, д. 20, стр. 2

Заместитель Министра



(подпись)
М.П.

С.А. Краевой