



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

**Регистрационное удостоверение
лекарственного препарата для медицинского применения**

ЛП-001820

(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	03.09.2012
Срок действия регистрационного удостоверения лекарственного препарата	бессрочно
Дата внесения изменений в регистрационное удостоверение лекарственного препарата (дата замены регистрационного удостоверения лекарственного препарата)	30.03.2018
Информация о зарегистрированном лекарственном препарате:	
Торговое наименование	Гонадотропин менопаузный
Международное непатентованное, или группировочное, или химическое наименование	Менотропины
Лекарственная форма	лиофилизат для приготовления раствора для внутримышечного и подкожного введения
Дозировка	75 МЕ ФСГ+75 МЕ ЛГ
Качественный состав и количественный состав действующих веществ и качественный состав вспомогательных веществ	
гонадотропин менопаузный (менотропины) 75 МЕ ФСГ + 75 МЕ ЛГ, вспомогательные вещества (лактозы моногидрат, натрия гидроксида 1 М раствор или хлористоводородной кислоты 1 М раствор растворитель:натрия хлорида раствор для инъекций 0.9 % (натрия хлорид, вода для инъекций)	
Форма выпуска (лекарственная форма, дозировка, первичная упаковка, количество лекарственной формы в первичной упаковке, количество первичной упаковки в потребительской упаковке, комплектность)	лиофилизат для приготовления раствора для внутримышечного и подкожного введения, 75 МЕ ФСГ + 75 МЕ ЛГ (ампула) x 5/10 (пачка картонная) [лиофилизат для приготовления раствора для внутримышечного и подкожного введения, 75 МЕ ФСГ + 75 МЕ ЛГ (ампула) x 5 + растворитель: натрия хлорида раствор для инъекций 0.9 % (ампула) 1.0 мл x 5] x 1/2 (пачка картонная)
Реквизиты нормативной документации	ЛП 001820-030912

019424

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

**Статс-секретарь - заместитель
Министра**



Д.В. Костенников