



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

**Регистрационное удостоверение  
лекарственного препарата для медицинского применения**

**ЛС-001365**

(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	05.08.2011
Срок действия регистрационного удостоверения лекарственного препарата	бессрочно
Дата внесения изменений в регистрационное удостоверение лекарственного препарата (дата замены регистрационного удостоверения лекарственного препарата)	16.11.2017
Информация о зарегистрированном лекарственном препарате:	
Торговое наименование	Кокарбоксилаза-Эллара®
Международное непатентованное, или группировочное, или химическое наименование	Кокарбоксилаза
Лекарственная форма	лиофилизат для приготовления раствора для внутривенного и внутримышечного введения
Дозировка	50 мг
Качественный состав и количественный состав действующих веществ и качественный состав вспомогательных веществ	кокарбоксилазы гидрохлорид 50,0 мг, вспомогательные вещества (натрия карбонат)
Формы выпуска (лекарственная форма, дозировка, первичная упаковка, количество лекарственной формы в первичной упаковке, количество первичной упаковки в потребительской упаковке, комплектность)	лиофилизат для приготовления раствора для внутривенного и внутримышечного введения, 50 мг (ампула) 50 мг x 5/10 (пачка картонная) [лиофилизат для приготовления раствора для внутривенного и внутримышечного введения, 50 мг (ампула) 50 мг x 5 + растворитель - вода для инъекций (ампула) 2 мл x 5] x 1 (пачка картонная) лиофилизат для приготовления раствора для внутривенного и внутримышечного введения, 50 мг (ампула) 50 мг x 20/25/50 (пачка картонная) (для стационаров) [лиофилизат для приготовления раствора для внутривенного и внутримышечного введения, 50 мг (ампула) 50 мг x 10/25 + растворитель - вода для инъекций (ампула) 2 мл x 10/25] x 1 (пачка картонная) (для стационаров) лиофилизат для приготовления раствора для внутривенного и внутримышечного введения, 50 мг (ампула) 50 мг x 250/500 (коробка картонная) (для стационаров) [лиофилизат для приготовления раствора для внутривенного и внутримышечного введения, 50 мг (ампула) 50 мг x 125/250 + растворитель - вода для инъекций (ампула) 2 мл x 125/250] x 1 (коробка картонная) (для стационаров)
Реквизиты нормативной документации	ЛС-001365-161117

017833

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. Фрэнца Штольверка, д. 20, стр. 2	

Заместитель Министра



С.А. Краевой