



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

**Регистрационное удостоверение
лекарственного препарата для медицинского применения**

ЛП-007097

(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	16.06.2021
Срок действия регистрационного удостоверения лекарственного препарата	31.12.2025
Дата внесения изменений в регистрационное удостоверение лекарственного препарата (дата замены регистрационного удостоверения лекарственного препарата)	выдано впервые
Информация о зарегистрированном лекарственном препарате:	
Торговое наименование	Цитиколин
Международное непатентованное, или группировочное, или химическое наименование	Цитиколин
Лекарственная форма	раствор для внутривенного и внутримышечного введения
Дозировка	125 мг/мл, 250 мг/мл
Качественный состав и количественный состав действующих веществ и качественный состав вспомогательных веществ	
цитиколин натрия 130.4/260.7 мг [в пересчете на цитиколин 125.0/250.0 мг], вспомогательные вещества (1 М раствор хлористоводородной кислоты или 1 М раствор натрия гидроксида, 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, 125 мг/мл, 250 мг/мл (ампула) 4 мл x 3/5/6/10 (пачка картонная); раствор для внутривенного и внутримышечного введения, 125 мг/мл, 250 мг/мл (ампула) 4 мл x 12/15/20/25/30/50 (пачка картонная) (для стационаров); раствор для внутривенного и внутримышечного введения, 125 мг/мл, 250 мг/мл (ампула) 4 мл x 150/250/300/500 (коробка картонная) (для стационаров)
Реквизиты нормативной документации	ЛП-007097-160621

033862

Производственные площадки, участвующие в процессе производства лекарственного препарата, с указанием стадий производства, названий и фактических адресов местонахождения	
<i>Производство готовой лекарственной формы</i>	Общество с ограниченной ответственностью "Эллара" (ООО "Эллара"), Россия
601122, Владимирская обл., Петушинский район, г. Покров, ул. Франца Штольверка, д. 20, стр. 2	
<i>Первичная упаковка</i>	Общество с ограниченной ответственностью "Эллара" (ООО "Эллара"), Россия
601122, Владимирская обл., Петушинский район, г. Покров, ул. Франца Штольверка, д. 20, стр. 2	
<i>Вторичная/потребительская упаковка</i>	Общество с ограниченной ответственностью "Эллара" (ООО "Эллара"), Россия
601122, Владимирская обл., Петушинский район, г. Покров, ул. Франца Штольверка, д. 20, стр. 2	
<i>Производитель (Выпускающий контроль качества)</i>	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.В. Глаголев