

## МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

## Регистрационное удостоверение лекарственного препарата для медицинского применен

ЛП-000266

(номер регистрационного удостоверения лекарственного препарата)

Наименование держателя (владельца) регистрационного удостоверения лекарственного препарата	Федеральное государственное унитарное предприятие "МОСКОВСКИЙ ЭНДОКРИННЫЙ ЗАВОД" (ФГУП "МОСКОВСКИЙ ЭНДОКРИННЫЙ ЗАВОД"), Россия
Адрес местонахождения держат <mark>еля</mark> (владельца) регистрационного удостоверения лекарственного препарата	109052, г. Москва, ул. Новохохловская, д. 25
Дата государственной регистрации лекарственного препарата	16.02.2011
Срок действия регистрационного удостоверения лекарственного препарата	бессрочно
Дата внесения изменений в регистрационное удостоверение лекарственного препарата (дата замены регистрационного удостоверения лекарственного препарата)	04.10.2022
Информация о зарегистрирован	ном лекарственном препарате:
Торговое наименование	Налоксон
Международное непатентованное, или группировочное, или химическое наименование	Налоксон
Лекарственная форма	раствор для инъекций
Дозировка	0.4 мг/мл
Качественный состав и количественный состав состав вспомогательных веществ	з действующих веществ и качественный
налоксона гидрохлорида дигидрат 0.44 мг (в перес вспомогательные вещества (натрия хлорид, динат 0.1 М, вода для инъекций)	счете на налоксона гидрохлорид 0.4 мг), рия эдетат, хлористоводородной кислоты раствор
Форма выпуска (лекарственная форма, дозировка, первичная упаковка, количество лекарственной формы в первичной упаковке, количество первичной упаковки в потребительской упаковке, комплектность)	раствор для инъекций, 0.4 мг/мл (ампула) 1 мл х 5/10 (пачка картонная); раствор для инъекций, 0.4 мг/мл (ампула) 1 мл х 100/250/500 (коробка картонная/ящик картонный) (для стационаров); раствор для инъекций, 0.4 мг/мл (шприц-тюбик) 1 мл (см³) х 1/2/5 (пачка картонная); раствор для инъекций, 0.4 мг/мл (шприц-тюбик) 1 мл (см²) х 100 (коробка картонная) (для стационаров)
Реквизиты нормативной документации	ЛП-000266-041022

AO SOTTIUTO DE LA CONTRETION DE LA CONTR

14 - 14 - 14 - 14 - 14 - 14 - 14 - 14 -	
Производство готовой лекарственной формы	Федеральное государственное унитарное предприятие "МОСКОВСКИЙ ЭНДОКРИННЫЙ ЗАВОД" (ФГУП "МОСКОВСКИЙ ЭНДОКРИННЫЙ ЗАВОД"), Россия
109052, г. Москва, ул. Новохохловская, д. 25, ст	p. 2
Первичная упаковка	Федеральное государственное унитарное предприятие "МОСКОВСКИЙ ЭНДОКРИННЫЙ ЗАВОД" (ФГУП "МОСКОВСКИЙ ЭНДОКРИННЫЙ ЗАВОД"), Россия
109052, г. Москва, ул. Новохохловская, д. 25, ст	p. 2
Вторичная/потребительская упаковка	Федеральное государственное унитарное предприятие "МОСКОВСКИЙ ЭНДОКРИННЫЙ ЗАВОД" (ФГУП "МОСКОВСКИЙ ЭНДОКРИННЫЙ ЗАВОД"), Россия
109052, г. Москва, ул. Новохохловская, д. 25, ст	p. 2
Производитель (Выпускающий контроль качества)	Федеральное государственное унитарное предприятие "МОСКОВСКИЙ ЭНДОКРИННЫЙ ЗАВОД" (ФГУП "МОСКОВСКИЙ ЭНДОКРИННЫЙ ЗАВОД"), Россия

Заместитель Министра

С.В. Глаголен

. . .

(подпись