



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

**Регистрационное удостоверение  
лекарственного препарата для медицинского применения**

**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 держателя (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 зарегистрированном 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 действующих веществ и качественный состав вспомогательных веществ	
налоксона гидрохлорида дигидрат 0.44 мг (в пересчете на налоксона гидрохлорид 0.4 мг), вспомогательные вещества (натрия хлорид, динатрия эдетат, хлористоводородной кислоты раствор 0.1 М, 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 инъекций, 0.4 мг/мл (ампула) 1 мл x 5/10 (пачка картонная); раствор для инъекций, 0.4 мг/мл (ампула) 1 мл x 100/250/500 (коробка картонная/ящик картонный) (для стационаров); раствор для инъекций, 0.4 мг/мл (шприц-тюбик) 1 мл (см <sup>3</sup> ) x 1/2/5 (пачка картонная); раствор для инъекций, 0.4 мг/мл (шприц-тюбик) 1 мл (см <sup>3</sup> ) x 100 (коробка картонная) (для стационаров)
Реквизиты нормативной документации	ЛП-000266-041022

043996



Производственные площадки, участвующие в процессе производства лекарственного препарата, с указанием стадий производства, названий и фактических адресов местонахождения	
Производство готовой лекарственной формы	Федеральное государственное унитарное предприятие "МОСКОВСКИЙ ЭНДОКРИННЫЙ ЗАВОД" (ФГУП "МОСКОВСКИЙ ЭНДОКРИННЫЙ ЗАВОД"), Россия
109052, г. Москва, ул. Новохохловская, д. 25, стр. 2	
Первичная упаковка	Федеральное государственное унитарное предприятие "МОСКОВСКИЙ ЭНДОКРИННЫЙ ЗАВОД" (ФГУП "МОСКОВСКИЙ ЭНДОКРИННЫЙ ЗАВОД"), Россия
109052, г. Москва, ул. Новохохловская, д. 25, стр. 2	
Вторичная/потребительская упаковка	Федеральное государственное унитарное предприятие "МОСКОВСКИЙ ЭНДОКРИННЫЙ ЗАВОД" (ФГУП "МОСКОВСКИЙ ЭНДОКРИННЫЙ ЗАВОД"), Россия
109052, г. Москва, ул. Новохохловская, д. 25, стр. 2	
Производитель (Выпускающий контроль качества)	Федеральное государственное унитарное предприятие "МОСКОВСКИЙ ЭНДОКРИННЫЙ ЗАВОД" (ФГУП "МОСКОВСКИЙ ЭНДОКРИННЫЙ ЗАВОД"), Россия
109052, г. Москва, ул. Новохохловская, д. 25, стр. 1	

Заместитель Министра

(подпись)

М.П.

С.В. Глаголев

