

МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ**Регистрационное удостоверение**
лекарственного препарата для медицинского применения
ЛП-№(009351)-(PT-RU)

(номер регистрационного удостоверения лекарственного препарата)

В соответствии с Правилами регистрации и экспертизы лекарственных средств для медицинского применения, настоящее регистрационное удостоверение выдано:

1	Наименование держателя регистрационного удостоверения:	Общество с ограниченной ответственностью "НПО Петровакс Фарм" (ООО "НПО Петровакс Фарм"), Российская Федерация
2	Адрес держателя регистрационного удостоверения:	142143, Московская обл., г. Подольск, с. Покров, ул. Сосновая, д. 1
3	Дата регистрации:	20.03.2025
4	Дата истечения срока действия регистрационного удостоверения:	-
5	Дата подтверждения регистрации (перерегистрации):	-
6	Дата внесения изменений (переоформления) в регистрационное удостоверение:	-
7	Дата регистрации в референтном государстве:	20.03.2025

и подтверждает, что лекарственный препарат зарегистрирован и разрешен к медицинскому применению на территории:

Российской Федерации

(государство – член Евразийского экономического союза)

Информация о зарегистрированном лекарственном препарате

8	Торговое наименование лекарственного препарата:	Лонгидаза®
9	Международное непатентованное наименование (МНН), или общепринятое (группировочное) наименование, или химическое наименование активной фармацевтической субстанции (при отсутствии МНН):	Бовгиалуронидаза азоксимер
10	Лекарственная форма:	лиофилизат для приготовления раствора для инъекций
11	Дозировка(-и):	3000 МЕ
12	Форма(-ы) выпуска:	лиофилизат для приготовления раствора для инъекций, 3000 МЕ (флакон) 20 мг x 5 (пачка картонная)
13	Состав лекарственного препарата:	бовгиалуронидаза азоксимер 3000 МЕ вспомогательные вещества (маннитол)
14	Срок годности:	2 года

060960

Информация о производителе лекарственного препарата (названия и адреса производственных площадок, участвующих в процессе производства лекарственного препарата)

№	Стадия производства (все участники производственного процесса)	Название организации	Адрес производственной площадки
1	Производство готовой лекарственной формы	Общество с ограниченной ответственностью "НПО Петровакс Фарм" (ООО "НПО Петровакс Фарм"), Российская Федерация	142143, Московская обл., г. Подольск, с. Покров, ул. Сосновая, д. 1
2	Первичная упаковка	Общество с ограниченной ответственностью "НПО Петровакс Фарм" (ООО "НПО Петровакс Фарм"), Российская Федерация	142143, Московская обл., г. Подольск, с. Покров, ул. Сосновая, д. 1
3	Вторичная упаковка	Общество с ограниченной ответственностью "НПО Петровакс Фарм" (ООО "НПО Петровакс Фарм"), Российская Федерация	142143, Московская обл., г. Подольск, с. Покров, ул. Сосновая, д. 1
4	Выпускающий контроль качества	Общество с ограниченной ответственностью "НПО Петровакс Фарм" (ООО "НПО Петровакс Фарм"), Российская Федерация	142143, Московская обл., г. Подольск, с. Покров, ул. Сосновая, д. 1

Заместитель Министра

(подпись)

М.П.

С.В. Глаголев

