

МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ**Регистрационное удостоверение
лекарственного препарата для медицинского применения**
ЛП-№(009749)-(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:	Акционерное общество "АЛИУМ" (АО "АЛИУМ"), Российская Федерация
2	Адрес держателя регистрационного удостоверения:	142279, Московская обл., г. Серпухов, п. Оболенск, тер. Квартал А, д. 2
3	Дата регистрации:	14.04.2025
4	Дата истечения срока действия регистрационного удостоверения:	-
5	Дата подтверждения регистрации (перерегистрации):	-
6	Дата внесения изменений (переоформления) в регистрационное удостоверение:	14.04.2025
7	Дата регистрации в референтном государстве:	14.04.2025

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:	Лантокс
9	Международное непатентованное наименование (МНН), или общепринятое (группировочное) наименование, или химическое наименование активной фармацевтической субстанции (при отсутствии МНН):	Ботулинический токсин типа А – гемагглютинин комплекс
10	Лекарственная форма:	лиофилизат для приготовления раствора для инъекций
11	Дозировка(-и):	50 ЕД, 100 ЕД
12	Форма(-ы) выпуска:	лиофилизат для приготовления раствора для инъекций, 50 ЕД, 100 ЕД (флакон) x 1 (пачка картонная)
13	Состав лекарственного препарата:	ботулинический токсин типа А – гемагглютинин комплекс 50/100 ЕД, вспомогательные вещества (декстран, желатин, сахароза)
14	Срок годности:	3 года 061322

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	Ланьчжоу Биотекник Девелопмент Ко., Лтд., Китай / Lanzhou Biotechnology Development Co., Ltd., China	888 Yanchang Road, Chengguan District, Lanzhou City, China / 888 Яньчан Роуд, Чэнгуань Дистрикт, Ланьчжоу Сити, Китай
2	Первичная упаковка	Ланьчжоу Биотекник Девелопмент Ко., Лтд., Китай / Lanzhou Biotechnology Development Co., Ltd., China	888 Yanchang Road, Chengguan District, Lanzhou City, China / 888 Яньчан Роуд, Чэнгуань Дистрикт, Ланьчжоу Сити, Китай
3	Вторичная упаковка	Ланьчжоу Биотекник Девелопмент Ко., Лтд., Китай / Lanzhou Biotechnology Development Co., Ltd., China	888 Yanchang Road, Chengguan District, Lanzhou City, China / 888 Яньчан Роуд, Чэнгуань Дистрикт, Ланьчжоу Сити, Китай
4	Выпускающий контроль качества	Акционерное общество "АЛИУМ" (АО "АЛИУМ") Российская Федерация	Московская обл., г.о. Серпухов, п. Оболенск, тер. Квартал А, д. 2, стр. 1

Заместитель Министра

С.В. Глаголев

