



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

Регистрационное удостоверение
лекарственного препарата для медицинского применения

ЛП-002692

(номер регистрационного удостоверения лекарственного препарата)

Наименование держателя (владельца) регистрационного удостоверения лекарственного препарата	Ф.Хoffmann-Ля Рош Лтд., Швейцария F.Hoffmann-La Roche Ltd
Адрес местонахождения держателя(владельца) регистрационного удостоверения лекарственного препарата	Grenzacherstrasse 124, 4070 Basel, Switzerland
Дата государственной регистрации лекарственного препарата	31.10.2014
Срок действия регистрационного удостоверения лекарственного препарата	со сроком действия 5 лет
Дата внесения изменений в регистрационное удостоверение лекарственного препарата (дата замены регистрационного удостоверения лекарственного препарата)	09.10.2017
Информация о зарегистрированном лекарственном препарате:	
Торговое наименование	Кадсила®
Международное непатентованное, или группировочное, или химическое наименование	Трастузумаб эмтанзин
Лекарственная форма	лиофилизат для приготовления концентрата для приготовления раствора для инфузий
Дозировка	100 мг, 160 мг
Качественный состав и количественный состав действующих веществ и качественный состав вспомогательных веществ	
трастузумаб эмтанзин 100/160 мг, вспомогательные вещества (сахароза, янтарная кислота, натрия гидроксид, полисорбат 20)	
Форма выпуска (лекарственная форма, дозировка, первичная упаковка, количество лекарственной формы в первичной упаковке, количество первичной упаковки в потребительской упаковке, комплектность)	лиофилизат для приготовления концентрата для приготовления раствора для инфузий, 100 мг, 160 мг (флакон) x 1 (пачка картонная) Упаковка "in bulk": лиофилизат для приготовления концентрата для приготовления раствора для инфузий, 100 мг, 160 мг (флакон) (коробка картонная/полипропиленовая)
Реквизиты нормативной документации	ЛП-002692-091017



Производственные площадки, участвующие в процессе производства лекарственного препарата, с указанием стадий производства, названий и фактических адресов местонахождения	
<i>Производство готовой лекарственной формы</i>	Патеон Мануфактуринг Сервисес ЭлЭлСи, США / Patheon Manufacturing Services LLC, USA
5900 Martin Luther King Jr Highway, Greenville, North Carolina (NC) 27834, USA	
<i>Производство готовой лекарственной формы</i>	Ф.Хоффманн-Ля Рош Лтд., Швейцария / F.Hoffmann-La Roche Ltd, Switzerland
Wurmisweg, 4303 Kaiseraugst, Switzerland	
<i>Первичная упаковка</i>	Патеон Мануфактуринг Сервисес ЭлЭлСи, США / Patheon Manufacturing Services LLC, USA
5900 Martin Luther King Jr Highway, Greenville, North Carolina (NC) 27834, USA	
<i>Первичная упаковка</i>	Ф.Хоффманн-Ля Рош Лтд., Швейцария / F.Hoffmann-La Roche Ltd, Switzerland
Wurmisweg, 4303 Kaiseraugst, Switzerland	
<i>Вторичная/потребительская упаковка</i>	Ф.Хоффманн-Ля Рош Лтд., Швейцария / F.Hoffmann-La Roche Ltd, Switzerland
Wurmisweg, 4303 Kaiseraugst, Switzerland	
<i>Вторичная/потребительская упаковка</i>	Акционерное общество "ОРТАТ" (АО "ОРТАТ"), Россия
157092, Костромская обл., Сусанинский район, с. Северное, мкр. Харитоново	
<i>Производитель (Выпускающий контроль качества)</i>	Ф.Хоффманн-Ля Рош Лтд., Швейцария / F.Hoffmann-La Roche Ltd, Switzerland
Wurmisweg, 4303 Kaiseraugst, Switzerland	
<i>Производитель (Выпускающий контроль качества)</i>	Акционерное общество "ОРТАТ" (АО "ОРТАТ"), Россия
157092, Костромская обл., Сусанинский район, с. Северное, мкр. Харитоново	

Статс-секретарь – заместитель
Министра



Д.В. Костеников





МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

**Регистрационное удостоверение
лекарственного препарата для медицинского применения**

ЛП-003972

(номер регистрационного удостоверения лекарственного препарата)

Наименование держателя (владельца) регистрационного удостоверения лекарственного препарата	ООО "МСД Фармасьютикалс", Россия
Адрес местонахождения держателя (владельца) регистрационного удостоверения лекарственного препарата	119049, г. Москва, ул. Шаболовка, д. 10, корп. 2
Дата государственной регистрации лекарственного препарата	18.11.2016
Срок действия регистрационного удостоверения лекарственного препарата	со сроком действия 5 лет
Дата внесения изменений в регистрационное удостоверение лекарственного препарата (дата замены регистрационного удостоверения лекарственного препарата)	18.05.2017
Информация о зарегистрированном лекарственном препарате:	
Торговое наименование	Китрула®
Международное непатентованное, или группировочное, или химическое наименование	Пембролизумаб
Лекарственная форма	концентрат для приготовления раствора для инфузий
Дозировка	25 мг/мл
Качественный состав и количественный состав действующих веществ и качественный состав вспомогательных веществ	пембролизумаб 100.0 мг, вспомогательные вещества (L-гистидин, L-гистидина гидрохлорида моногидрат, полисорбат-80, сахароза, вода для инъекций)
Форма выпуска (лекарственная форма, дозировка, первичная упаковка, количество лекарственной формы в первичной упаковке, количество первичной упаковки в потребительской упаковке, комплектность)	концентрат для приготовления раствора для инфузий, 25 мг/мл (флакон) 4,0 мл х 1 (пачка картонная) Упаковка "in bulk"; концентрат для приготовления раствора для инфузий, 25 мг/мл (флакон) 4,0 мл х 10-500 (коробка картонная)
Реквизиты нормативной документации	ЛП-003972-181116



015771

Производственные площадки, участвующие в процессе производства лекарственного препарата, с указанием стадий производства, названий и фактических адресов местонахождения	
Производство готовой лекарственной формы	МСД Ирландия (Карлоу), Ирландия / MSD Ireland (Carlow), Ireland
Dublin Road, Carlow, Co. Carlow, Ireland	
Первичная упаковка	МСД Ирландия (Карлоу), Ирландия / MSD Ireland (Carlow), Ireland
Dublin Road, Carlow, Co. Carlow, Ireland	
Вторичная/потребительская упаковка	Шеринг-Плау Лабо Н.В., Бельгия / Schering-Plough Labo N.V., Belgium
Industriepark 30, Heist-op-den-Berg, B-2220, Belgium	
Вторичная/потребительская упаковка	Акционерное общество "ОРТАТ" (АО "ОРТАТ"), Россия
157092, Костромская обл., Сусанинский район, с. Северное, мкр. Харитоново	
Производитель (Выпускающий контроль качества)	Шеринг-Плау Лабо Н.В., Бельгия / Schering-Plough Labo N.V., Belgium
Industriepark 30, Heist-op-den-Berg, B-2220, Belgium	
Производитель (Выпускающий контроль качества)	Акционерное общество "ОРТАТ" (АО "ОРТАТ"), Россия
157092, Костромская обл., Сусанинский район, с. Северное, мкр. Харитоново	

Первый заместитель Министра



И.Н. Каграманян





МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

**Регистрационное удостоверение
лекарственного препарата для медицинского применения**

П N013127/01

(номер регистрационного удостоверения лекарственного препарата)

Наименование держателя (владельца) регистрационного удостоверения лекарственного препарата	Ф.Хоффманн-Ля Рош Лтд., Швейцария F.Hoffmann-La Roche Ltd.
Адрес местонахождения держателя (владельца) регистрационного удостоверения лекарственного препарата	Grenzacherstrasse 124, 4070 Basel, Switzerland
Дата государственной регистрации лекарственного препарата	09.07.2010
Срок действия регистрационного удостоверения лекарственного препарата	бессрочно
Дата внесения изменений в регистрационное удостоверение лекарственного препарата (дата замены регистрационного удостоверения лекарственного препарата)	18.10.2017
Информация о зарегистрированном лекарственном препарате:	
Торговое наименование	Мабтера®
Международное непатентованное, или группировочное, или химическое наименование	Ритуксимаб
Лекарственная форма	концентрат для приготовления раствора для инфузий
Дозировка	100 мг/10 мл, 500 мг/50 мл
Качественный состав и количественный состав действующих веществ и качественный состав вспомогательных веществ	
состав на 1 мл: ритуксимаб 10.0 мг, вспомогательные вещества (натрия цитрата дигидрат, натрия хлорид, полисорбат 80, хлористоводородная кислота или натрия гидроксид, вода для инъекций)	
Формы выпуска (лекарственная форма, дозировка, первичная упаковка, количество лекарственной формы в первичной упаковке, количество первичной упаковки в потребительской упаковке, комплектность)	концентрат для приготовления раствора для инфузий, 100 мг/10 мл (флакон), 100 мг/10 мл x 2 (пачка картонная); концентрат для приготовления раствора для инфузий, 500 мг/50 мл (флакон), 500 мг/50 мл x 1 (пачка картонная); Упаковка "in bulk"; концентрат для приготовления раствора для инфузий, 100 мг/10 мл (флакон), 100 мг/10 мл (коробка картонная/пластиковая); концентрат для приготовления раствора для инфузий, 500 мг/50 мл (флакон), 500 мг/50 мл (коробка картонная/пластиковая)
Реквизиты нормативной документации	П N013127/01-310517

017512

Производственные площадки, участвующие в процессе производства лекарственного препарата, с указанием стадий производства, названий и фактических адресов местонахождения	
Производство готовой лекарственной формы	Дженентек Инк., США / Genentech Inc., USA
1 DNA Way, South San Francisco, California (CA) 94080, United States (USA); 4625 NW Brookwood Parkway, Hillsboro, Oregon (OR) 97124, United States (USA)	
Производство готовой лекарственной формы	Рош Диагностика ГмбХ, Германия / Roche Diagnostics GmbH, Germany
Sandhofer Strasse 116, 68305 Mannheim, Germany	
Производство готовой лекарственной формы	Открытое акционерное общество "Фармстандарт-Уфимский витаминный завод" (ОАО "Фармстандарт-УфаВИТА"), Россия
450077, Республика Башкортостан, г. Уфа, ул. Худайбердина, д. 28	
Первичная упаковка	Дженентек Инк., США / Genentech Inc., USA
1 DNA Way, South San Francisco, California (CA) 94080, United States (USA); 4625 NW Brookwood Parkway, Hillsboro, Oregon (OR) 97124, United States (USA)	
Первичная упаковка	Рош Диагностика ГмбХ, Германия / Roche Diagnostics GmbH, Germany
Sandhofer Strasse 116, 68305 Mannheim, Germany	
Первичная упаковка	Открытое акционерное общество "Фармстандарт-Уфимский витаминный завод" (ОАО "Фармстандарт-УфаВИТА"), Россия
450077, Республика Башкортостан, г. Уфа, ул. Худайбердина, д. 28	
Вторичная/потребительская упаковка	Ф.Хоффманн-Ля Рош Лтд., Швейцария / F.Hoffmann-La Roche Ltd., Switzerland
Wurmisweg, 4303 Kaiseraugst, Switzerland	
Вторичная/потребительская упаковка	Рош Диагностика ГмбХ, Германия / Roche Diagnostics GmbH, Germany
Sandhofer Strasse 116, 68305 Mannheim, Germany	
Вторичная/потребительская упаковка	Открытое акционерное общество "Фармстандарт-Уфимский витаминный завод" (ОАО "Фармстандарт-УфаВИТА"), Россия
450077, Республика Башкортостан, г. Уфа, ул. Худайбердина, д. 28	
Производитель (Выпускающий контроль качества)	Ф.Хоффманн-Ля Рош Лтд., Швейцария / F.Hoffmann-La Roche Ltd., Switzerland
Wurmisweg, 4303 Kaiseraugst, Switzerland	
Производитель (Выпускающий контроль качества)	Рош Диагностика ГмбХ, Германия / Roche Diagnostics GmbH, Germany
Sandhofer Strasse 116, 68305 Mannheim, Germany	
Производитель (Выпускающий контроль качества)	Открытое акционерное общество "Фармстандарт-Уфимский витаминный завод" (ОАО "Фармстандарт-УфаВИТА"), Россия
450077, Республика Башкортостан, г. Уфа, ул. Худайбердина, д. 28	

Статс-секретарь – заместитель
Министра


(подпись)
М.П.

Д.В. Костеников





МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

Регистрационное удостоверение
лекарственного препарата для медицинского применения

П N014828/01

(номер регистрационного удостоверения лекарственного препарата)

Наименование держателя (владельца) регистрационного удостоверения лекарственного препарата	Либел-Фларсхейм Компани ЛЛС, США, Liebel-Flarsheim Company LLC
Адрес местонахождения держателя (владельца) регистрационного удостоверения лекарственного препарата	8800 Durant road, Raleigh, NC 27616, USA
Дата государственной регистрации лекарственного препарата	01.07.2008
Срок действия регистрационного удостоверения лекарственного препарата	бессрочно
Дата внесения изменений в регистрационное удостоверение лекарственного препарата (дата замены регистрационного удостоверения лекарственного препарата)	22.03.2017
Информация о зарегистрированном лекарственном препарате:	
Торговое наименование	Оптимей
Международное непатентованное, или группировочное, или химическое наименование	Йоверсол
Лекарственная форма	раствор для внутривенного и внутриартериального введения
Дозировка	240 мг йода/мл, 300 мг йода/мл, 320 мг йода/мл, 350 мг йода/мл
Качественный состав и количественный состав действующих веществ и качественный состав вспомогательных веществ	
Йоверсол 309/636/678/741 мг, вспомогательные вещества (триметамол гидрохлорид, триметамол, натрия кальция эдегат, натрия гидроксид или хлористоводородная кислота, 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 внутриартериального введения, 240 мг йода/мл, 300 мг йода/мл, 320 мг йода/мл, 350 мг йода/мл (флакон) 10/20/50/75/100/150/200 мл x 10 (коробка картонная) раствор для внутривенного и внутриартериального введения, 240 мг йода/мл, 300 мг йода/мл, 320 мг йода/мл, 350 мг йода/мл (флакон) 500 мл x 5 (коробка картонная) раствор для внутривенного и внутриартериального введения, 240 мг йода/мл, 300 мг йода/мл, 320 мг йода/мл, 350 мг йода/мл (шприц для ручного введения) 30/50 мл x 10 (коробка картонная) раствор для внутривенного и внутриартериального введения, 240 мг йода/мл, 300 мг йода/мл, 320 мг йода/мл, 350 мг йода/мл (шприц «Лансер-люк»)



059

	50/100/125 мл x 10 (коробка картонная) Упаковка "in bulk": раствор для внутривенного и внутриаириального введения, 300 мг йода/мл (флакон) 20/50/100 мл x 10 (короб картонный) раствор для внутривенного и внутриаириального введения, 350 мг йода/мл (флакон) 50/100/200 мл x 10 (короб картонный) [раствор для внутривенного и внутриаириального введения, 300/350 мг йода/мл (шприц для ручного введения) 50 мл x 10] x 2 (короб картонный) [раствор для внутривенного и внутриаириального введения, 300 мг йода/мл (шприц с адаптером «дуер доу») 100/125 мл x 10] x 2 (короб картонный) [раствор для внутривенного и внутриаириального введения, 350 мг йода/мл (шприц с адаптером «дуер доу») 100 мл x 10] x 2 (короб картонный)
Реквизиты нормативной документации	П N014828/01-281209

Производственные площадки, участвующие в процессе производства лекарственного препарата, с указанием стадий производства, названий и фактических адресов местонахождения	
Производство готовой лекарственной формы	Либел-Фларсхэйм Канада Инк, Канада / Liebel-Flarsheim Canada Inc, Canada
7500 Trans Canada Highway Pointe-Claire, Quebec, H9R 5H8, Canada	
Первичная упаковка	Либел-Фларсхэйм Канада Инк, Канада / Liebel-Flarsheim Canada Inc, Canada
7500 Trans Canada Highway Pointe-Claire, Quebec, H9R 5H8, Canada	
Вторичная/потребительская упаковка	Либел-Фларсхэйм Канада Инк, Канада / Liebel-Flarsheim Canada Inc, Canada
7500 Trans Canada Highway Pointe-Claire, Quebec, H9R 5H8, Canada	
Вторичная/потребительская упаковка	Акционерное общество "ОРТАТ" (АО "ОРТАТ"), Россия
157092, Костромская обл., Сусанинский район, с. Северное, мкр. Харитоново	
Производитель (Выпускающий контроль качества)	Либел-Фларсхэйм Канада Инк, Канада / Liebel-Flarsheim Canada Inc, Canada
7500 Trans Canada Highway Pointe-Claire, Quebec, H9R 5H8, Canada	
Производитель (Выпускающий контроль качества)	Акционерное общество "ОРТАТ" (АО "ОРТАТ"), Россия
157092, Костромская обл., Сусанинский район, с. Северное, мкр. Харитоново	

Первый заместитель Министра

(подпись)

М.П.

И.Н. Каграманян





МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

Регистрационное удостоверение
лекарственного препарата для медицинского применения

ЛП-002034

(номер регистрационного удостоверения лекарственного препарата)

Наименование держателя (владельца) регистрационного удостоверения лекарственного препарата	Ф. Хоффманн-Ля Рош Лтд., Швейцария F.Hoffmann-La Roche Ltd.
Адрес местонахождения держателя (владельца) регистрационного удостоверения лекарственного препарата	Grenzacherstrasse 124, 4070 Basel, Switzerland
Дата государственной регистрации лекарственного препарата	22.03.2013
Срок действия регистрационного удостоверения лекарственного препарата	со сроком действия 5 лет
Дата внесения изменений в регистрационное удостоверение лекарственного препарата (дата замены регистрационного удостоверения лекарственного препарата)	12.04.2017
Информация о зарегистрированном лекарственном препарате:	
Торговое наименование	Перьета®
Международное непатентованное, или группировочное, или химическое наименование	Пертузумаб
Лекарственная форма	концентрат для приготовления раствора для инфузий
Дозировка	420 мг/14 мл
Качественный состав и количественный состав действующих веществ и качественный состав вспомогательных веществ	
пертузумаб 420 мг (30 мг/мл), вспомогательные вещества (L-гистидин, уксусная кислота ледяная, сахароза, полисорбат 20, вода для инъекций)	
Форма выпуска (лекарственная форма, дозировка, первичная упаковка, количество лекарственной формы в первичной упаковке, количество первичной упаковки в потребительской упаковке, комплектность)	концентрат для приготовления раствора для инфузий, 420 мг/14 мл (флакон) 420 мг/14 мл x 1 (пачка картонная) Упаковка "in bulk": концентрат для приготовления раствора для инфузий, 420 мг/14 мл (флакон) 420 мг/14 мл (коробка картонная/полипропиленовая)
Реквизиты нормативной документации	ЛП-002034-120417



Производственные площадки, участвующие в процессе производства лекарственного препарата, с указанием стадий производства, названий и фактических адресов местонахождения	
Производство готовой лекарственной формы	Рош Диагностикс ГмбХ, Германия / Roche Diagnostics GmbH, Germany
Sandhofer Strasse 116, 68305 Mannheim, Germany	
Первичная упаковка	Рош Диагностикс ГмбХ, Германия / Roche Diagnostics GmbH, Germany
Sandhofer Strasse 116, 68305 Mannheim, Germany	
Вторичная/потребительская упаковка	Рош Диагностикс ГмбХ, Германия / Roche Diagnostics GmbH, Germany
Sandhofer Strasse 116, 68305 Mannheim, Germany	
Вторичная/потребительская упаковка	Ф. Хоффмани-Ля Рош Лтд., Швейцария / F.Hoffmann-La Roche Ltd., Switzerland
Wurmisweg, 4303 Kaiseraugst, Switzerland	
Вторичная/потребительская упаковка	АО "ОРТАТ", Россия
157092, Костромская обл., Сусанинский район, с. Северное, мкр. Харитоново	
Производитель (Выпускающий контроль качества)	Ф. Хоффмани-Ля Рош Лтд., Швейцария / F.Hoffmann-La Roche Ltd., Switzerland
Wurmisweg, 4303 Kaiseraugst, Switzerland	
Производитель (Выпускающий контроль качества)	АО "ОРТАТ", Россия
157092, Костромская обл., Сусанинский район, с. Северное, мкр. Харитоново	

Первый заместитель Министра

(подпись)
М.П.

И.Н. Каграманян





МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

Регистрационное удостоверение
лекарственного препарата для медицинского применения

ЛС-002422

(номер регистрационного удостоверения лекарственного препарата)

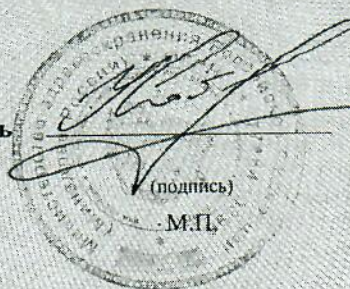
Наименование держателя (владельца) регистрационного удостоверения лекарственного препарата	ООО "ЭббВи", Россия
Адрес местонахождения держателя (владельца) регистрационного удостоверения лекарственного препарата	125047, г. Москва, ул. Лесная, д. 7, этаж 4, помещение 1
Дата государственной регистрации лекарственного препарата	28.02.2011
Срок действия регистрационного удостоверения лекарственного препарата	бессрочно
Дата внесения изменений в регистрационное удостоверение лекарственного препарата (дата замены регистрационного удостоверения лекарственного препарата)	28.09.2017
Информация о зарегистрированном лекарственном препарате:	
Торговое наименование	Хумира®
Международное непатентованное, или группировочное, или химическое наименование	Адалимумаб
Лекарственная форма	раствор для подкожного введения
Дозировка	40 мг/0.8 мл
Качественный состав и количественный состав действующих веществ и качественный состав вспомогательных веществ	
адалимумаб 40.0 мг, вспомогательные вещества (маннитол, лимонной кислоты моногидрат, натрия цитрат, натрия гидрофосфата дигидрат, натрия дигидрофосфата дигидрат, натрия хлорид, полисорбат 80, вода для инъекций, натрия гидроксида)	
Форма выпуска (лекарственная форма, дозировка, первичная упаковка, количество лекарственной формы в первичной упаковке, количество первичной упаковки в потребительской упаковке, комплектность)	[раствор для подкожного введения, 40 мг/0.8 мл (шприц) 0.8 мл x 1 + (салфетка спиртовая) x 1] x 1/2 (пачка картонная); [раствор для подкожного введения, 40 мг/0.8 мл (шприц и шприц-ручка) 0.8 мл x 1 + (салфетка спиртовая) x 2] x 1/2 (пачка картонная); [раствор для подкожного введения, 40 мг/0.8 мл (флакон) 0.8 мл x 1 + (шприц) x 1 + (насадка) x 1 + (игла) x 1 + (салфетка спиртовая) x 2] x 2 (пачка картонная); Упаковка "In Bulk": [раствор для подкожного введения, 40 мг/0.8 мл (шприц) 0.8 мл x 1 + (салфетка спиртовая) x 1] x 1 (блister)
Реквизиты нормативной документации	ЛС-002422-280211

017254

Производственные площадки, участвующие в процессе производства лекарственного препарата, с указанием стадий производства, названий и фактических адресов местонахождения	
Производство готовой лекарственной формы	Веттер Фарма-Фертигунг ГмбХ и Ко.КГ, Германия / Vetter Pharma-Fertigung GmbH & Co.KG, Germany
Schutzenstrasse 87 and 99-101, Ravensburg, 88212, Germany Eisenbahn strasse 2-4, 88085 Langenargen, Germany	
Первичная упаковка	Веттер Фарма-Фертигунг ГмбХ и Ко.КГ, Германия / Vetter Pharma-Fertigung GmbH & Co.KG, Germany
Schutzenstrasse 87 and 99-101, Ravensburg, 88212, Germany Eisenbahn strasse 2-4, 88085 Langenargen, Germany	
Вторичная/потребительская упаковка	Веттер Фарма-Фертигунг ГмбХ и Ко.КГ, Германия / Vetter Pharma-Fertigung GmbH & Co.KG, Germany
Mooswiesen 2, 88214 Ravensburg, Germany	
Вторичная/потребительская упаковка	ЭббВи Дойчланд ГмбХ и Ко.КГ, Германия / AbbVie Deutschland GmbH & Co.KG, Germany
Knollstrasse, 67061 Ludwigshafen, Germany	
Вторичная/потребительская упаковка	Акционерное общество "ОРТАТ" (АО "ОРТАТ"), Россия
157092, Костромская обл., Сусанинский район, с. Северное, мкр. Харитоново	
Производитель (Выпускающий контроль качества)	ЭббВи Биотехнология ГмбХ, Германия / AbbVie Biotechnology GmbH, Germany
Knollstrasse, 67061 Ludwigshafen, Germany	
Производитель (Выпускающий контроль качества)	Акционерное общество "ОРТАТ" (АО "ОРТАТ"), Россия
157092, Костромская обл., Сусанинский район, с. Северное, мкр. Харитоново	

Статс-секретарь – заместитель
Министра

Д.В. Костенников



(подпись)

М.П.

