



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

**Регистрационное удостоверение
лекарственного препарата для медицинского применения**

ЛП-008450

(номер регистрационного удостоверения лекарственного препарата)

Наименование держателя (владельца) регистрационного удостоверения лекарственного препарата	Общество с ограниченной ответственностью "ЭНДОКРИННЫЕ ТЕХНОЛОГИИ" (ООО "ЭНДОКРИННЫЕ ТЕХНОЛОГИИ"), Россия
Адрес местонахождения держателя (владельца) регистрационного удостоверения лекарственного препарата	121374, г. Москва, ул. Алексея Свиридова, д. 7, этаж 4, комн. 26
Дата государственной регистрации лекарственного препарата	16.08.2022
Срок действия регистрационного удостоверения лекарственного препарата	31.12.2025
Дата внесения изменений в регистрационное удостоверение лекарственного препарата (дата замены регистрационного удостоверения лекарственного препарата)	выдано впервые
Информация о зарегистрированном лекарственном препарате:	
Торговое наименование	СОЛИРЕКТ
Международное непатентованное, или группировочное, или химическое наименование	Натрия лаурилсульфоацетат+Натрия цитрат+Сорбитол
Лекарственная форма	раствор ректальный
Дозировка	9 мг/мл+90 мг/мл+625 мг/мл
Качественный состав и количественный состав действующих веществ и качественный состав вспомогательных веществ	
натрия лаурилсульфоацетат 70 % 12.9 мг [в пересчете на натрия лаурилсульфоацетат 9.0 мг], натрия цитрат 90.0 мг, сорбитол 625.0 мг, вспомогательные вещества (глицерол (глицерин дистиллированный), сорбиновая 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 ректальный, 9 мг/мл+90 мг/мл+625 мг/мл (микроклизма) 5 мл x 4/12 (пачка картонная)
Реквизиты нормативной документации	ЛП-008450-160822

045879

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

Первый заместитель Министра

(подпись)

М.П.



В.С. Фисенко