



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

## Регистрационное удостоверение лекарственного препарата для медицинского применения

**ЛП-002721**

(номер регистрационного удостоверения лекарственного препарата)

Наименование держателя (владельца) регистрационного удостоверения лекарственного препарата	ООО "ЭббВи", Россия
Адрес местонахождения держателя (владельца) регистрационного удостоверения лекарственного препарата	125196, г. Москва, ул. Лесная, д. 7, этаж 4, помещение 1
Дата государственной регистрации лекарственного препарата	20.11.2014
Срок действия регистрационного удостоверения лекарственного препарата	31.12.2025
Дата внесения изменений в регистрационное удостоверение лекарственного препарата (дата замены регистрационного удостоверения лекарственного препарата)	21.11.2019
Информация о зарегистрированном лекарственном препарате:	
Торговое наименование	Сюрванта®
Международное непатентованное, или группировочное, или химическое наименование	Берактант
Лекарственная форма	суспензия для эндотрахеального введения
Дозировка	25 мг/мл
<b>Качественный состав и количественный состав действующих веществ и качественный состав вспомогательных веществ</b>	
экстракт легких быка, содержащий липиды легких быка (в пересчете на общее содержание фосфолипидов 25.0 мг, динасыщенный фосфатидилхолин 11.0-15.5, свободные жирные кислоты 1.40-3.50 мг, триглицериды 0.50-1.75 мг), вспомогательные вещества (натрия хлорид, натрия гидроксид, 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)	суспензия для эндотрахеального введения, 25 мг/мл (флакон) 4/8 мл x 1 (пачка картонная) Упаковка "In Bulk": суспензия для эндотрахеального введения, 25 мг/мл (флакон) 4/8 мл x 1 (пачка картонная)
Реквизиты нормативной документации	ЛП-002721-120819

027852



<b>Производственные площадки, участвующие в процессе производства лекарственного препарата, с указанием стадий производства, названий и фактических адресов местонахождения</b>	
<i>Производство готовой лекарственной формы</i>	ЭббВи Инк., США / AbbVie Inc., USA
1401 Sheridan Road, North Chicago, Illinois 60064, USA	
<i>Первичная упаковка</i>	ЭббВи Инк., США / AbbVie Inc., USA
1401 Sheridan Road, North Chicago, Illinois 60064, USA	
<i>Вторичная/потребительская упаковка</i>	ЭббВи Инк., США / AbbVie Inc., USA
1401 Sheridan Road, North Chicago, Illinois 60064, USA 1 N. Waukegan Road, North Chicago, Illinois 60064, USA	
<i>Вторичная/потребительская упаковка</i>	Открытое акционерное общество "Фармстандарт-Уфимский витаминный завод" (ОАО "Фармстандарт-УфаВИТА"), Россия
450077, Республика Башкортостан, г. Уфа, ул. Худайбердина, д. 28	
<i>Производитель (Выпускающий контроль качества)</i>	ЭббВи Инк., США / AbbVie Inc., USA
1401 Sheridan Road, North Chicago, Illinois 60064, USA	
<i>Производитель (Выпускающий контроль качества)</i>	Открытое акционерное общество "Фармстандарт-Уфимский витаминный завод" (ОАО "Фармстандарт-УфаВИТА"), Россия
450077, Республика Башкортостан, г. Уфа, ул. Худайбердина, д. 28	

Заместитель Министра



Н.А. Хорова