



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

Регистрационное удостоверение
лекарственного препарата для медицинского применения

ЛП-001593

(номер регистрационного удостоверения лекарственного препарата)

Наименование держателя (владельца) регистрационного удостоверения лекарственного препарата	Акционерное общество "Научно-производственное объединение по медицинским иммунобиологическим препаратам "Микроген" (АО "НПО "Микроген"), Россия
Адрес местонахождения держателя (владельца) регистрационного удостоверения лекарственного препарата	115088, г. Москва, ул. 1-я Дубровская, д. 15, стр. 2
Дата государственной регистрации лекарственного препарата	19.03.2012
Срок действия регистрационного удостоверения лекарственного препарата	бессрочно
Дата внесения изменений в регистрационное удостоверение лекарственного препарата (дата замены регистрационного удостоверения лекарственного препарата)	31.08.2020
Информация о зарегистрированном лекарственном препарате:	
Торговое наименование	РЕЛАТОКС® Токсин ботулинический типа А в комплексе с гемагглютинином
Международное непатентованное, или группировочное, или химическое наименование	Ботулинический токсин типа А – гемагглютинин комплекс
Лекарственная форма	лиофилизат для приготовления раствора для инъекций
Дозировка	50 ЕД, 100 ЕД
Качественный состав и количественный состав действующих веществ и качественный состав вспомогательных веществ	
комплекс ботулинического токсина типа А с гемагглютинином 50 ЕД/100 ЕД, вспомогательные вещества (желатин, мальтоза)	
Форма выпуска (лекарственная форма, дозировка, первичная упаковка, количество лекарственной формы в первичной упаковке, количество первичной упаковки в потребительской упаковке, комплектность)	лиофилизат для приготовления раствора для инъекций, 50 ЕД, 100 ЕД (флакон) x 1 (пачка картонная); [лиофилизат для приготовления раствора для инъекций, 50 ЕД (флакон) x 1 + растворитель - натрия хлорид растворитель для приготовления лекарственных форм для инъекций 0.9 % (ампула) 5 мл x 1] x 1 (пачка картонная); [лиофилизат для приготовления раствора для инъекций, 100 ЕД (флакон) x 1 + растворитель - натрия хлорид растворитель для приготовления лекарственных форм для инъекций 0.9 % (ампула) 5 мл x 2] x 1 (пачка картонная)
Реквизиты нормативной документации	ЛП-001593-310820

031477

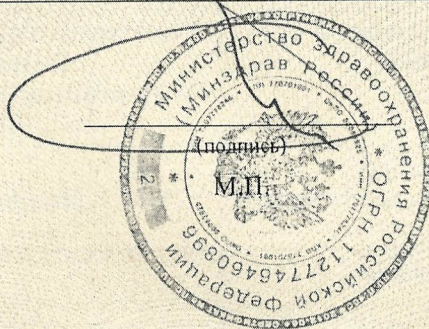
Производственные площадки, участвующие в процессе производства лекарственного препарата, с указанием стадий производства, названий и фактических адресов местонахождения

Производитель (Все стадии производства)

Акционерное общество "Научно-производственное объединение по медицинским иммунобиологическим препаратам "Микроген" (АО "НПО "Микроген"), Россия

450014, Республика Башкортостан, г. Уфа, ул. Новороссийская, д. 105

Заместитель Министра



В.С. Фисенко

