



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

**Регистрационное удостоверение  
лекарственного препарата для медицинского применения  
P N002639/01**

(номер регистрационного удостоверения лекарственного препарата)

Наименование держателя (владельца) регистрационного удостоверения лекарственного препарата	Федеральное казенное учреждение науки "Российский научно-исследовательский противочумный институт "Микроб" Федеральной службы по надзору в сфере защиты прав потребителей и благополучия человека (ФКУН Российский противочумный институт "Микроб" Роспотребнадзора), Россия
Адрес местонахождения держателя (владельца) регистрационного удостоверения лекарственного препарата	410005, г. Саратов, ул. Университетская, д. 46
Дата государственной регистрации лекарственного препарата	23.07.2008
Срок действия регистрационного удостоверения лекарственного препарата	бессрочно
Дата внесения изменений в регистрационное удостоверение лекарственного препарата (дата замены регистрационного удостоверения лекарственного препарата)	24.11.2022
Информация о зарегистрированном лекарственном препарате:	
Торговое наименование	Иммуноглобулин антирабический из сыворотки крови лошади жидкий
Международное непатентованное, или группировочное, или химическое наименование	Иммуноглобулин антирабический лошадиный
Лекарственная форма	раствор для инъекций
Дозировка	не менее 150 МЕ/мл
Качественный состав и количественный состав действующих веществ и качественный состав вспомогательных веществ	
иммуноглобулин антирабический лошадиный с активностью не менее 150 МЕ, вспомогательные вещества (глицин, вода для инъекций); иммуноглобулин антирабический лошадиный разведенный 1:100, вспомогательные вещества (глицин, натрия хлорид, 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 инъекций, не менее 150 МЕ/мл [иммуноглобулин антирабический лошадиный (ампула) 5 мл x 1 + иммуноглобулин антирабический разведенный 1:100 (ампула) 1 мл x 1] x 5 (пачка картонная)
Реквизиты нормативной документации	P N002639/01-241122

044844



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

*Производитель (Все стадии производства)*

Федеральное казенное учреждение науки "Российский научно-исследовательский противочумный институт "Микроб" Федеральной службы по надзору в сфере защиты прав потребителей и благополучия человека (ФКУН Российский противочумный институт "Микроб" Роспотребнадзора), Россия

410005, г. Саратов, ул. Университетская, д. 46

**Заместитель Министра**



**С.В. Глаголев**

(подпись)

М.П.

