



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. Дубровская 1-я, двлд. 15
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)	12.04.2018
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 раствор 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 раствор 0.9% (ампула) 5 мл x 2] x 1 (пачка картонная).
Реквизиты нормативной документации	ЛП-001593-020916

019895

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

<i>Производитель (Все стадии производства)</i>	Акционерное общество "Научно-производственное объединение по медицинским иммунобиологическим препаратам "Микроген" (АО "НПО "Микроген"), Россия
450014, Республика Башкортостан, г. Уфа, ул. Новороссийская, д. 105	

**Статс-секретарь - заместитель  
Министра**



**Д.В. Костенников**