



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

**Регистрационное удостоверение
лекарственного препарата для медицинского применения**

ЛСР-002841/07

(номер регистрационного удостоверения лекарственного препарата)

Наименование держателя (владельца) регистрационного удостоверения лекарственного препарата	Федеральное государственное унитарное предприятие "Санкт-Петербургский научно-исследовательский институт вакцин и сывороток и предприятие по производству бактериальных препаратов" Федерального медико-биологического агентства (ФГУП СПбНИИВС ФМБА России), Россия
Адрес местонахождения держателя (владельца) регистрационного удостоверения лекарственного препарата	198320, Санкт-Петербург, г. Красное Село, ул. Свободы, д. 52
Дата государственной регистрации лекарственного препарата	21.09.2007
Срок действия регистрационного удостоверения лекарственного препарата	бессрочно
Дата внесения изменений в регистрационное удостоверение лекарственного препарата (дата замены регистрационного удостоверения лекарственного препарата)	02.08.2018
Информация о зарегистрированном лекарственном препарате:	
Торговое наименование	Аллерген туберкулезный очищенный в стандартном разведении (очищенный туберкулин в стандартном разведении)
Международное непатентованное, или группировочное, или химическое наименование	Аллергены бактерий
Лекарственная форма	раствор для внутрикожного введения
Дозировка	2 ТЕ/0.1 мл
Качественный состав и количественный состав действующих веществ и качественный состав вспомогательных веществ	
аллерген туберкулопротеин 2 туберкулиновые единицы (ТЕ), вспомогательные вещества (полисорбат-80, фенол, динатрия фосфат додекагидрат, натрия хлорид, калия дигидрофосфат, вода очищенная)	
Форма выпуска (лекарственная форма, дозировка, первичная упаковка, количество лекарственной формы в первичной упаковке, количество первичной упаковки в потребительской упаковке, комплектность)	раствор для внутрикожного введения, 2 ТЕ/ 0.1 мл (ампула) 3 мл (30 доз)/2 мл (20 доз)/0.6 мл (6 доз)/1 мл (10 доз) x 10 (коробка/пачка картонная) [раствор для внутрикожного введения, 2 ТЕ/ 0.1 мл (ампула) 0.6 мл (6 доз)/1 мл (10 доз) x 1 + (шприц) x 3/5] x 1 (коробка картонная) раствор для внутрикожного введения, 2 ТЕ/ 0.1 мл (ампула) 0.6 мл (6 доз)/1 мл (10 доз)/2 мл (20 доз)/3 мл (30 доз) x 1/3/5/10 (коробка/пачка картонная)
Реквизиты нормативной документации	ЛСР-002841/07-020818

021024

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

Производитель (Все стадии производства)

Федеральное государственное унитарное предприятие "Санкт-Петербургский научно-исследовательский институт вакцин и сывороток и предприятие по производству бактериальных препаратов" Федерального медико-биологического агентства (ФГУП СПбНИИВС ФМБА России), Россия

198320, Санкт-Петербург, г. Красное Село,
ул. Свободы, д. 52

**Статс-секретарь - заместитель
Министра**



Д.В. Костенников