



## Регистрационное удостоверение

Отредактировано  
ФГБУВернуться  
к ГРЛС

1	Номер <input type="text" value="ЛС-000058"/>	Дата регистрации <input type="text" value="19.02.2010"/>	Срок введения в гражданский оборот <input type="text" value="Бессрочный"/>				
2	Наименование держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата	Наименование Федеральное государственное унитарное предприятие "Научно-производственное объединение по медицинским иммунобиологическим препаратам "Микроген" Министерства здравоохранения Российской Федерации (ФГУП "НПО "Микроген" Минздрава России)	Страна Россия				
3	Торговое наименование лекарственного препарата	<input type="text" value="Сыворотка противостолбнячная лошадиная очищенная концентрированная жидкая (Сыворотка противос"/>					
4	Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование	<input type="text" value="Сыворотка крови противостолбнячная"/>					
5	Формы выпуска	Лекарственная форма	Дозировка	Срок годности	Упаковки	Условия хранения	
		раствор для внутримышечного и подкожного введения	10000 ME	3 года	При температуре 2-8 град.	<ul style="list-style-type: none"> <li>10000 ME - ампулы (5) - пачки картонные /в комплекте с сывороткой лошадиной очищенной разведенной 1:100 (ампулы) 1 мл-5 шт. и ножом ампульным или скарификатором, если необходим для ампул данного типа/- для лечебно-профилактических учреждений</li> </ul>	
		раствор для внутримышечного и подкожного введения	20000 ME	3 года	При температуре 2-8 град.	<ul style="list-style-type: none"> <li>20000 ME - ампулы (5) - пачки картонные /в комплекте с сывороткой лошадиной очищенной разведенной 1:100 (ампулы) 1 мл-5 шт. и ножом ампульным или скарификатором, если необходим для ампул данного типа/- для лечебно-профилактических учреждений</li> </ul>	
		раствор для внутримышечного и подкожного введения	3000 ME	3 года	При температуре 2-8 град.	<ul style="list-style-type: none"> <li>3000 ME - ампулы (5) - пачки картонные /в комплекте с сывороткой лошадиной очищенной разведенной 1:100 (ампулы) 1 мл-5 шт. и ножом ампульным или скарификатором, если необходим для ампул данного типа/- для лечебно-профилактических учреждений</li> </ul>	
		раствор для внутримышечного и подкожного введения	50000 ME	3 года	При температуре 2-8 град.	<ul style="list-style-type: none"> <li>50000 ME - ампулы (5) - пачки картонные /в комплекте с сывороткой лошадиной очищенной разведенной 1:100 (ампулы) 1 мл-5 шт. и ножом ампульным или скарификатором, если необходим для ампул данного типа/- для лечебно-профилактических учреждений</li> </ul>	
6	Сведения о стадиях производства	№ п/п	Стадия производства	Производитель		Адрес производителя	Страна
		1	Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)	Федеральное государственное унитарное предприятие "Научно-производственное объединение по медицинским иммунобиологическим препаратам "Микроген" Министерства здравоохранения Российской Федерации (ФГУП "НПО "Микроген" Минздрава России)		355019, Ставропольский край, г. Ставрополь, ул. Биологическая, д. 20	Россия
		2	Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)	Федеральное государственное унитарное предприятие "Научно-производственное объединение по медицинским иммунобиологическим препаратам "Микроген" Министерства здравоохранения Российской Федерации (ФГУП "НПО "Микроген" Минздрава России)		450014, Республика Башкортостан, г. Уфа, ул. Новороссийская, д. 105	Россия
7	Инструкция по применению лекарственного препарата	<input type="text" value="Показать инструкции"/>					
8	Нормативная документация	№ п/п	Номер ИД	Год	№ изм	Наименование	
		1	ФСП 42-0504-5438-04	2005		Сыворотка противостолбнячная лошадиная очищенная концентрированная жидкая (Сыворотка противостолбнячная)	
		2	ФСП 42-0504-5438-04	2009	1	Сыворотка противостолбнячная лошадиная очищенная концентрированная жидкая (Сыворотка противостолбнячная)	
		3	ФСП 42-0504-5438-04	2009	2	Сыворотка противостолбнячная лошадиная очищенная концентрированная жидкая (Сыворотка противостолбнячная)	
		4	ЛС-000058-200911	2011		Сыворотка противостолбнячная лошадиная очищенная концентрированная (Сыворотка противостолбнячная)	
		5	ЛС-000058-200911	2012	1	Сыворотка противостолбнячная лошадиная очищенная концентрированная (Сыворотка противостолбнячная)	
		6	ЛС-000058-200911	2012	2	Сыворотка противостолбнячная лошадиная очищенная концентрированная (Сыворотка противостолбнячная)	
		7	ЛС-000058-200911	2013	3	Сыворотка противостолбнячная лошадиная очищенная концентрированная (Сыворотка противостолбнячная)	
		8	ЛС-000058-280217	2017		Сыворотка противостолбнячная лошадиная очищенная концентрированная (Сыворотка противостолбнячная)	
9	ЛС-000058-280217	2017	1	Сыворотка противостолбнячная лошадиная очищенная концентрированная (Сыворотка противостолбнячная)			

	10	ЛС-000058-280217	2018	2	Сыворотка противостолбнячная лошадиная очищенная концентрированная (Сыворотка противостолбнячная)					
9	Фармако-терапевтическая группа	МИБП - глобулин								Фармако-терапевтическая группа
10	Анатомо-терапевтическая химическая классификация	Код АТХ	АТХ							
		J06AA02	Антитоксин столбнячный							
11	Фармацевтическая субстанция	Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование	Торг. наим.	Производитель	Адрес	Срок годности	Условия хранения	Фармакоп. статья / Номер ИД	Входит в перечень нарк. средств, псих. веществ и их прекурсоров	
		Антитоксин столбнячный		Федеральное государственное унитарное предприятие "Научно-производственное объединение по медицинским иммунобиологическим препаратам "Микроген" Министерства здравоохранения Российской Федерации (ФГУП "НПО "Микроген" Минздрава России)	355019, Ставропольский край, г. Ставрополь, ул. Биологическая, д. 20				Нет	
		Антитоксин столбнячный		Федеральное государственное унитарное предприятие "Научно-производственное объединение по медицинским иммунобиологическим препаратам "Микроген" Министерства здравоохранения Российской Федерации (ФГУП "НПО "Микроген" Минздрава России)	450014, Республика Башкортостан, г. Уфа, ул. Новороссийская, д. 105				Нет	
12	Особые отметки	Наличие лекарственного препарата в перечне ЖНВЛП							<input type="checkbox"/> Да	
		Наличие в лекарственном препарате наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, подлежащих контролю в Российской Федерации в соответствии с законодательством Российской Федерации, международными договорами Российской Федерации, в том числе Единой конвенцией о наркотических средствах 1961 года и Конвенцией о психотропных веществах 1971 года							<input type="checkbox"/> Нет	
		Референтный							<input type="checkbox"/> Нет	
		Не подлежит определению взаимозаменяемости или невозможно определить взаимозаменяемость лекарственного препарата (лекарственный препарат, который разрешен для медицинского применения в Российской Федерации более двадцати лет)								