



**МИНИСТЕРСТВО
ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ**

Рахмановский пер., 3, г. Москва, ГСП-4, 127994
тел.: 628-44-53, факс: 628-50-58

10.10.2022 № 25-6-4212397/ИД/ИЗМ

**Решение о внесении изменений в
документы, содержащиеся в
регистрационном досье на
зарегистрированный лекарственный
препарат для медицинского применения**

Акционерное общество "Научно-
производственное объединение
по медицинским
иммунобиологическим
препаратам "Микроген"

115088, г. Москва, ул. Дубровская
1-я, дом 15, строение 2



Министерством здравоохранения Российской Федерации в соответствии со статьей 30 Федерального закона от 12.04.2010 № 61-ФЗ «Об обращении лекарственных средств» и на основании представленного заявления № 153827 (вх. № 4212397 от 20.04.2022) и документов по результатам проведенных экспертиз принято решение о внесении изменений в документы, содержащиеся в регистрационном досье на зарегистрированный лекарственный препарат для медицинского применения:

**РЕЛАТОКС® Токсин ботулинический типа А в комплексе с
гемагглютинином**

(торговое наименование лекарственного средства)

Ботулинический токсин типа А-гемагглютинин комплекс

(международное непатентованное, или группировочное, или химическое наименование
лекарственного средства)

лиофилизат для приготовления раствора для инъекций, 50 ЕД, 100 ЕД

(лекарственная форма, дозировка)

Акционерное общество "Научно-производственное объединение по
медицинским иммунобиологическим препаратам "Микроген"

(АО "НПО "Микроген"), Россия

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

(наименование и адрес места осуществления производства)

ЛП-001593 от 19.03.2012

(номер регистрационного удостоверения, дата регистрации)

Акционерное общество "Научно-производственное объединение по
медицинским иммунобиологическим препаратам "Микроген"

(АО "НПО "Микроген"), Россия
115088, г. Москва, ул. 1-я Дубровская, д. 15, стр. 2

(наименование держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного
препарата)

ЛП-001593-310820

(нормативная документация)

В соответствии с принятым решением, в регистрационное досье
вносятся изменения.

Директор Департамента
регулирования обращения
лекарственных средств и
медицинских изделий



Е.М. Астапенко