



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

Регистрационное удостоверение
лекарственного препарата для медицинского применения

ЛС-001143

(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	05.08.2011
Срок действия регистрационного удостоверения лекарственного препарата	бессрочно
Дата внесения изменений в регистрационное удостоверение лекарственного препарата (дата замены регистрационного удостоверения лекарственного препарата)	12.03.2018
Информация о зарегистрированном лекарственном препарате:	
Торговое наименование	Вакцина туберкулезная для щадящей первичной иммунизации (БЦЖ-М)
Международное непатентованное, или группировочное, или химическое наименование	Вакцина для профилактики туберкулеза
Лекарственная форма	лиофилизат для приготовления суспензии для внутрикожного введения
Дозировка	0.025 мг/доза
Качественный состав и количественный состав действующих веществ и качественный состав вспомогательных веществ	
микробные клетки БЦЖ 0.025 мг, вспомогательные вещества (натрия глутамата моногидрат) растворитель - натрия хлорид растворитель для приготовления лекарственных форм для инъекций 0.9 %	
Форма выпуска (лекарственная форма, дозировка, первичная упаковка, количество лекарственной формы в первичной упаковке, количество первичной упаковки в потребительской упаковке, комплектность)	[лиофилизат для приготовления суспензии для внутрикожного введения, 0.025 мг/доза (ампула) 0.5 мг (20 доз) x 1 + растворитель (ампула) 2 мл x 1] x 5 (пачка картонная)
Реквизиты нормативной документации	ЛС-001143-260117

