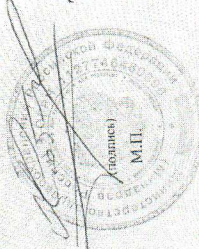


Производственные площадки, участвующие в процессе производства лекарственного препарата, с указанием стадий производства, названий и фактических адресов местонахождения	
Производитель (Все стадии производства)	Билтховен Биолоджикал Б.В., Нидерланды / Bilthoven Biologicals B.V., The Netherlands
Аптеки (Все стадии производства)	Аптеки van Leeuwenhoeklaan 9-13, 3721 MA Bilthoven
Производитель (Все стадии производства)	Общество с ограниченной ответственностью "Нанолек" (ООО "Нанолек"), Россия
Кировская область, Оричевский муниципальный район, Девиновское городское поселение, Биомедицинский комплекс НАНОЛЕК территория	

Д.В. Костенников



Статс-секретарь - заместитель
Министра



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

Регистрационное удостоверение
лекарственного препарата для медицинского применения

ЛП-003979

(номер регистрационного удостоверения лекарственного препарата)

Наименование лекарственного препарата (полностью)	Общество с ограниченной ответственностью "Нанолек" (ООО "Нанолек"), Россия
Адрес местонахождения держателя (полностью)	127055, г. Москва, Бутырский вил. дом 68/70, стр. 1, этаж 2, пом. 1, ком. 23-37
Дата государственной регистрации лекарственного препарата	23.11.2016
Срок действия регистрационного удостоверения лекарственного препарата	со сроком действия 5 лет
Дата внесения изменений в регистрационное удостоверение лекарственного препарата (дата записи регистрационного удостоверения лекарственного препарата)	15.02.2019

Информация о зарегистрированном лекарственном препарате:

Торговое наименование	ПОЛИЦИКЛ-В вакцина для профилактики полиомелита инактивированная
Международное непатентованное, или группировочное, или химическое наименование	Вакцина для профилактики полиомелита
Лекарственная форма	суспензия для внутримышечного и подкожного введения
Дозировка	0,5 мл/доза
Качественный состав и количественный состав действующих веществ и качественный состав вспомогательных веществ	0,5 мл/доза (флакон) 0,5/2,5 мл x 1/10 (пачка картонная): вирус полиомелита тип 1 40 ЕД D-антигена, вирус полиомелита тип 2 8 ЕД D-антигена, вирус полиомелита тип 3 32 ЕД D-антигена, вспомогательные вещества (2-феноксиэтанол, формальдегид, натрий-фосфатный буфер 0,1 М, pH 7 (натрия фосфат двузамещенный дигидрат, натрия фосфат однозамещенный моногидрат), консервированная кислота для разведения (натрия хлорид, калия хлорид, магния сульфат гексатригидрат, феноловый красный, кальция хлорид дигидрат), вода для инъекций) Форма выпуска (лекарственная форма, дозировка, перичная упаковка, количество лекарственной формы в перичной упаковке, количество перичной упаковки в потребительской упаковке, комплектность) 0,5 мл/доза (флакон) 0,5 x 360 (контейнер контейнерный); 0,5 мл/доза (флакон) 2,5 мл x 280 (контейнер контейнерный)
Результаты нормативной документации	ЛП-003979-23.11.16

023240