



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

**Регистрационное удостоверение  
лекарственного препарата для медицинского применения**

**ЛП-002636**

(номер регистрационного удостоверения лекарственного препарата)

Наименование держателя (владельца) регистрационного удостоверения лекарственного препарата	Санофи Пастер Инк., США Sanofi Pasteur Inc.
Адрес-местонахождения держателя (владельца) регистрационного удостоверения лекарственного препарата	Discovery Drive, Swiftwater, Pennsylvania, 18370, USA
Дата государственной регистрации лекарственного препарата	22.09.2014
Срок действия регистрационного удостоверения лекарственного препарата	31.12.2025
Дата внесения изменений в регистрационное удостоверение лекарственного препарата (дата замены регистрационного удостоверения лекарственного препарата)	12.08.2020
Информация о зарегистрированном лекарственном препарате:	
Торговое наименование	<b>МЕНАКТРА®</b> [вакцина менингококковая полисахаридная (серогрупп А, С, У и W-135), конъюгированная с дифтерийным анатоксином]
Международное непатентованное, или группировочное, или химическое наименование	Вакцина для профилактики менингококковых инфекций серогрупп А, С, W, Y, полисахаридная, конъюгированная
Лекарственная форма	раствор для внутримышечного введения
Дозировка	0.5 мл/доза
Качественный состав и количественный состав действующих веществ и качественный состав вспомогательных веществ	
полисахарид серогруппы А 4 мкг, полисахарид серогруппы С 4 мкг, полисахарид серогруппы У 4 мкг, полисахарид серогруппы W-135 4 мкг, дифтерийный анатоксин ~48 мкг, вспомогательные вещества (натрия хлорид, натрия гидрофосфат, натрия дигидрофосфата моногидрат, вода для инъекций)	
Форма выпуска (лекарственная форма, дозировка, первичная упаковка, количество лекарственной формы в первичной упаковке, количество первичной упаковки в потребительской упаковке, комплектность)	раствор для внутримышечного введения, 0.5 мл/доза (флакон) 0.5 мл x 1/5 (пачка картонная)
Реквизиты нормативной документации	ЛП 002636-220914

031227