



Регистрационное удостоверение



1	<p>Номер <input type="text" value="П N015694/01"/></p> <p>Дата регистрации <input type="text" value="27.04.2009"/></p> <p>Дата решения <input type="text" value="29.08.2023"/></p> <p>Дата переоформления <input type="text" value="29.08.2023"/></p> <p>Разрешён ввод в гражданский оборот до <input type="text" value="Бессрочный"/></p>																											
2	<p>Наименование держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата</p> <p>Наименование <input type="text" value="Эбботт Биолоджикалз Б.В."/></p> <p>Страна <input type="text" value="Нидерланды"/></p>																											
3	<p>Торговое наименование лекарственного препарата <input type="text" value="Инфлювак® (вакцина гриппозная субъединичная инактивированная)"/></p>																											
4	<p>Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование <input type="text" value="Вакцина для профилактики гриппа [инактивированная]"/></p>																											
5	<table border="1"> <thead> <tr> <th rowspan="2">Формы выпуска</th> <th rowspan="2">Лекарственная форма</th> <th rowspan="2">Дозировка</th> <th>Срок годности</th> <th>Условия хранения</th> </tr> <tr> <th colspan="2">Упаковки</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td rowspan="2">суспензия для внутримышечного и подкожного введения</td> <td rowspan="2"></td> <td rowspan="2">0.5 мл/доза</td> <td>1 год</td> <td>В защищенном от света месте, при температуре 2-8 град.(не замораживать)</td> </tr> <tr> <td colspan="2"> <ul style="list-style-type: none"> <li>0.5 мл - шприцы - пачки картонные - По рецепту</li> <li>0.5 мл - шприцы (10 шт.) - пачки картонные - для лечебно-профилактических учреждений</li> </ul> </td> </tr> </tbody> </table>	Формы выпуска	Лекарственная форма	Дозировка	Срок годности	Условия хранения	Упаковки		суспензия для внутримышечного и подкожного введения		0.5 мл/доза	1 год	В защищенном от света месте, при температуре 2-8 град.(не замораживать)	<ul style="list-style-type: none"> <li>0.5 мл - шприцы - пачки картонные - По рецепту</li> <li>0.5 мл - шприцы (10 шт.) - пачки картонные - для лечебно-профилактических учреждений</li> </ul>														
Формы выпуска	Лекарственная форма				Дозировка	Срок годности	Условия хранения																					
		Упаковки																										
суспензия для внутримышечного и подкожного введения		0.5 мл/доза	1 год	В защищенном от света месте, при температуре 2-8 град.(не замораживать)																								
			<ul style="list-style-type: none"> <li>0.5 мл - шприцы - пачки картонные - По рецепту</li> <li>0.5 мл - шприцы (10 шт.) - пачки картонные - для лечебно-профилактических учреждений</li> </ul>																									
6	<table border="1"> <thead> <tr> <th rowspan="2">Сведения о стадиях производства</th> <th>№ п/п</th> <th>Стадия производства</th> <th>Производитель</th> <th>Адрес производителя</th> <th>Страна</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td rowspan="4"></td> <td>1</td> <td>Производитель (готовой ЛФ)</td> <td>Эбботт Биолоджикалз Б.В.</td> <td>C.J. van Houtenlaan 36, NL-1381 CP Weesp, the Netherlands</td> <td>Нидерланды</td> </tr> <tr> <td>2</td> <td>Упаковщик/фасовщик (вторичная/третичная упаковка)</td> <td>Эбботт Биолоджикалз Б.В.</td> <td>Veerweg 12, 8121 AA Olst, the Netherlands</td> <td>Нидерланды</td> </tr> <tr> <td>3</td> <td>Упаковщик/фасовщик (в первичную упаковку)</td> <td>Эбботт Биолоджикалз Б.В.</td> <td>Veerweg 12, 8121 AA Olst, the Netherlands</td> <td>Нидерланды</td> </tr> <tr> <td>4</td> <td>Выпускающий контроль качества</td> <td>Эбботт Биолоджикалз Б.В.</td> <td>Veerweg 12, 8121 AA Olst, the Netherlands</td> <td>Нидерланды</td> </tr> </tbody> </table>	Сведения о стадиях производства	№ п/п	Стадия производства	Производитель	Адрес производителя	Страна		1	Производитель (готовой ЛФ)	Эбботт Биолоджикалз Б.В.	C.J. van Houtenlaan 36, NL-1381 CP Weesp, the Netherlands	Нидерланды	2	Упаковщик/фасовщик (вторичная/третичная упаковка)	Эбботт Биолоджикалз Б.В.	Veerweg 12, 8121 AA Olst, the Netherlands	Нидерланды	3	Упаковщик/фасовщик (в первичную упаковку)	Эбботт Биолоджикалз Б.В.	Veerweg 12, 8121 AA Olst, the Netherlands	Нидерланды	4	Выпускающий контроль качества	Эбботт Биолоджикалз Б.В.	Veerweg 12, 8121 AA Olst, the Netherlands	Нидерланды
Сведения о стадиях производства	№ п/п		Стадия производства	Производитель	Адрес производителя	Страна																						
		1	Производитель (готовой ЛФ)	Эбботт Биолоджикалз Б.В.	C.J. van Houtenlaan 36, NL-1381 CP Weesp, the Netherlands	Нидерланды																						
2		Упаковщик/фасовщик (вторичная/третичная упаковка)	Эбботт Биолоджикалз Б.В.	Veerweg 12, 8121 AA Olst, the Netherlands	Нидерланды																							
3		Упаковщик/фасовщик (в первичную упаковку)	Эбботт Биолоджикалз Б.В.	Veerweg 12, 8121 AA Olst, the Netherlands	Нидерланды																							
4		Выпускающий контроль качества	Эбботт Биолоджикалз Б.В.	Veerweg 12, 8121 AA Olst, the Netherlands	Нидерланды																							
7	<p>Инструкция по применению <input type="button" value="Показать инструкции"/></p>																											

лекарственного препарата									
8	Нормативная документация	№ п/п 1	Номер НД П N015694/01-290823	Год 2023	№ изм	Наименование Инфлювак® (вакцина гриппозная субъединичная инактивированная)			
9	Фармако-терапевтическая группа	Фармако-терапевтическая группа МИБП - вакцина							
10	Анатомо-терапевтическая химическая классификация	Код АТХ J07BB02	АТХ Гриппа вируса антиген очищенный						
11	Фармацевтическая субстанция	Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование	Торг. наим.	Производитель	Адрес	Срок годности	Условия хранения	Фармакоп. статья / Номер НД	Входит в перечень нарк. средств, псих. веществ и их прекурсоров
		вируса гриппа В гемагглютинин		Эбботт Биолоджикалз Б.В.	C.J. van Houtenlaan 36, NL-1381 CP Weesp, the Netherlands	~			~
		вируса гриппа А3 [H3N2] гемагглютинин		Эбботт Биолоджикалз Б.В.	C.J. van Houtenlaan 36, NL-1381 CP Weesp, the Netherlands	~			~
		вируса гриппа А1 [H1N1] гемагглютинин		Эбботт Биолоджикалз Б.В.	C.J. van Houtenlaan 36, NL-1381 CP Weesp, the Netherlands	~			~
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"/> ~