



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

**Регистрационное удостоверение
лекарственного препарата для медицинского применения**

ЛП-004951

(номер регистрационного удостоверения лекарственного препарата)

Наименование держателя (владельца) регистрационного удостоверения лекарственного препарата	Общество с ограниченной ответственностью "НПО Петровакс Фарм" (ООО "НПО Петровакс Фарм"), Россия
Адрес местонахождения держателя (владельца) регистрационного удостоверения лекарственного препарата	142143, Московская обл., г. Подольск, с. Покров, ул. Сосновая, д. 1
Дата государственной регистрации лекарственного препарата	23.07.2018
Срок действия регистрационного удостоверения лекарственного препарата	со сроком действия 5 лет
Дата внесения изменений в регистрационное удостоверение лекарственного препарата (дата замены регистрационного удостоверения лекарственного препарата)	выдано впервые
Информация о зарегистрированном лекарственном препарате:	
Торговое наименование	Гриппол® Квадριвалент Вакцина гриппозная четырехвалентная инактивированная субъединичная адъювантная
Международное непатентованное, или группировочное, или химическое наименование	Вакцина для профилактики гриппа [инактивированная] + Азоксимера бромид
Лекарственная форма	раствор для внутримышечного и подкожного введения
Дозировка	~
Качественный состав и количественный состав действующих веществ и качественный состав вспомогательных веществ	
шприц (0.5 мл (1 доза)): антиген вируса гриппа типа А (H ₁ N ₁) с содержанием гемагглютинина 5 мкг, антиген вируса гриппа типа А (H ₃ N ₂) с содержанием гемагглютинина 5 мкг, антиген вируса гриппа типа В (линия Yamagata) с содержанием гемагглютинина 5 мкг, антиген вируса гриппа типа В (линия Victoria) с содержанием гемагглютинина 5 мкг, Полиоксидоний®, субстанция-лиофилизат (в пересчете на Азоксимера бромид) 500 мкг, вспомогательные вещества (фосфатно-солевой буферный раствор); флакон (5.0 мл (10 доз)): антиген вируса гриппа типа А (H ₁ N ₁) с содержанием гемагглютинина 5 мкг, антиген вируса гриппа типа А (H ₃ N ₂) с содержанием гемагглютинина 5 мкг, антиген вируса гриппа типа В (линия Yamagata) с содержанием гемагглютинина 5 мкг, антиген вируса гриппа типа В (линия Victoria) с содержанием гемагглютинина 5 мкг, Полиоксидоний®, субстанция-лиофилизат (в пересчете на Азоксимера бромид) 500 мкг, вспомогательные вещества (фосфатно-солевой буферный раствор, тиомерсал)	

024569

Форма выпуска (лекарственная форма, дозировка, первичная упаковка, количество лекарственной формы в первичной упаковке, количество первичной упаковки в потребительской упаковке, комплектность)	раствор для внутримышечного и подкожного введения (шприц) 0.5 мл (1 доза) x 1/5/10 (пачка картонная); раствор для внутримышечного и подкожного введения (флакон) 5.0 мл (10 доз) x 1/20/50 (пачка картонная); раствор для внутримышечного и подкожного введения (шприц) 0.5 мл (1 доза) x 288 (групповая тара) ("ин балк")
Реквизиты нормативной документации	ЛП-004951-230718

Производственные площадки, участвующие в процессе производства лекарственного препарата, с указанием стадий производства, названий и фактических адресов местонахождения	
<i>Производство готовой лекарственной формы</i>	Общество с ограниченной ответственностью "НПО Петровакс Фарм" (ООО "НПО Петровакс Фарм"), Россия
142143, Московская обл., г. Подольск, с. Покров, ул. Сосновая, д. 1	
<i>Первичная упаковка</i>	Общество с ограниченной ответственностью "НПО Петровакс Фарм" (ООО "НПО Петровакс Фарм"), Россия
142143, Московская обл., г. Подольск, с. Покров, ул. Сосновая, д. 1	
<i>Вторичная/потребительская упаковка</i>	Общество с ограниченной ответственностью "НПО Петровакс Фарм" (ООО "НПО Петровакс Фарм"), Россия
142143, Московская обл., г. Подольск, с. Покров, ул. Сосновая, д. 1	
<i>Производитель (Выпускающий контроль качества)</i>	Общество с ограниченной ответственностью "НПО Петровакс Фарм" (ООО "НПО Петровакс Фарм"), Россия
142143, Московская обл., г. Подольск, с. Покров, ул. Сосновая, д. 1	

Статс-секретарь - заместитель
Министра



Д.В. Костенников