



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

Регистрационное удостоверение
лекарственного препарата для медицинского применения

ЛП-005121

(номер регистрационного удостоверения лекарственного препарата)

Наименование держателя (владельца) регистрационного удостоверения лекарственного препарата	Общество с ограниченной ответственностью "Инофарм" (ООО "Инофарм"), Россия
Адрес местонахождения держателя (владельца) регистрационного удостоверения лекарственного препарата	115093, г. Москва, пер. Пашковской 3-а, д. 14, комн. 1
Дата государственной регистрации лекарственного препарата	16.09.2019
Срок действия регистрационного удостоверения лекарственного препарата	со сроком действия 5 лет
Дата вступления изменений в регистрационное удостоверение лекарственного препарата (дата замены регистрационного удостоверения лекарственного препарата)	21.10.2019
Информация о зарегистрированном лекарственном препарате:	
Торговое наименование	Минигекс®
Международное непатентованное, или группировочное, или химическое наименование	Ботулинический токсин типа А-гемаглутинин комплекс
Лекарственная форма	раствор для внутримышечного введения
Дозировка	100 ЕД
Качественный состав и количественный состав действующих веществ и качественный состав вспомогательных веществ	
Ботулинический токсин типа А - гемаглутинин комплекс 100 ЕД, вспомогательные вещества (альбумин человека, натрий хлорид, 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, 100 ЕД (флакон) 1 мл x 1 (лента картонная)
Результаты нормативной документации	ЛП-005121-260919

028961