РАЗРЕШЕНИЕ

на ввод в гражданский оборот в Российской Федерации серии или партии произведенного в Российской Федерации или ввозимого в Российскую Федерацию иммунобиологического лекарственного препарата
№ Р006-00110-77/00740899 от 23.10.2023

Выдано Акционерному обществу "Научно-производственное	объелинение по
медицинским иммунобиологическим препаратам "Микроген",	
г. Москва, ул. 1-я Дубровская, д. 15, стр. 2, ИНН: 7722422237.	1 000111, 115000,
(наименование юридического лица, юридический адрес, ИНН)	
Федеральная служба по надзору в сфере здравоохранения	на осповании
заключения Московской испытательной лаборатории кон-	
лекарственных средств ФГБУ "ИМЦЭУАОСМП" Росздравнадзора	троля качества
(наименование федерального государственного бюджетного учрежде	a)
от 13.10.2023 № 2048ДК-11/23 разрешает ввод в граждански	
(дата) (номер) разрешает ввод в граждански	ии ооорот
в Российской Федерации иммунобиологического лекарственног	о пропората
	о препарата
Вакцина туберкулезная (БЦЖ) (торговое наименование)	
Вакцина для профилактики туберкулеза (международное непатентованное наименование группировочное или хим	
	*
лиофилизат для приготовления суспензии для внутрикожного введе	
0.5 мг (10 доз) - ампулы (5 шт.) - пачки картонные /в комплекте с р	
натрия хлорид растворитель для приготовления лекарственных фор	м для инъекций
0.9% (ампулы) 1 мл-5 шт./ - для лечебно-профилактических уч	
(форма выпуска с указанием лекарственной формы, дозировки, фасовки и количе	ство в упаковке)
серии С15323 (серия растворителя Т010223) , объем серии	1628
, или партии	,
(номер серии)	(количество
	упаковок)
годен до 06.2025 ,	
(срок годности)	
производства Акционерного общества "Научно-производственное	
медицинским иммунобиологическим препаратам "Микроген"	" (АО "НПО
"Микроген"), Россия, 355019, Ставропольский край, г	г. Ставрополь,
ул. Биологическая, д. 20 (все стадии, включая выпускающий контро.	ль качества).
(наименование и адрес производителя с указанием стадий производс-	гва)
Регистрационное удостоверение № ЛС-000574 от 30.06.2010.	
Держатель регистрационного удостоверения Акционерное общ	цество "Научно-

(наименование, адрес)

производственное объединение по медицинским иммунобиологическим препаратам "Микроген" (АО "НПО "Микроген"), Россия, 115088, г. Москва, ул. 1-я Дубровская,



ДОКУМЕНТ ПОДПИСАН ЭЛЕКТРОННОЙ ПОДПИСЬЮ

д. 15, стр. 2.

Акционерное общество

«Научно-производственное объединение по медицинским иммунобиологическим препаратам «Микроген»

Адрес места осуществления лицензируемого вида деятельности:

Россия, 355019, Ставропольский край, г. Ставрополь, ул. Биологическая, д. 20

ПАСПОРТ № 156 om 15.08.2023 г.

Торговое наименование ЛП

Вакцина туберкулезная (БЦЖ)

Международное непатентованное, или группировоч-

ное, или химическое наименование

Вакцина для профилактики туберкулеза

Лекарственная форма

лиофилизат для приготовления суспензии

для внутрикожного введения

Дозировка

0.05 мг/доза

Регистрационное удостоверение

ЛС-000574

Дата государственной регистрации ЛП

30.06.2010 г.

Дата внесения изменений

в регистрационное удостоверение ЛП

(дата замены регистрационного

10.09.2020 г.

удостоверения ЛП) Номер серии

C15323

Дата выпуска **07 23**

Годен до 06 25

Количество, ед. измерения

1628 упаковок

Показатели	Требования по <u>НД ЛС-000574-100920,</u>	Результаты контроля
	изменение № 1	
Описание	Пористая масса, порошкообразная или в виде тонкой ажурной таблетки белого или светло-желтого цвета, легко отделяющаяся при встряхивании от дна ампулы. Гигроскопична. Восстановленная вакцина - грубодисперсной суспензия белого с сероватым или желтоватым оттенком цвета, без посторонних включений.	Пористая масса, порошкообразная или в виде тонкой ажурной таблетки белого цвета, легко отделяющаяся при встряхивании от дна ампулы. Гигроскопична. Восстановленная вакцина - грубодисперсная суспензия белого с сероватым оттенком цвета, без посторонних включений. Соответствует
Подлинность	При микроскопии мазков, окрашенных по Цилю- Нильсену, должны определяться окрашенные в красный цвет (кислотоустойчивые) тонкие, прямые или слегка изогнутые палочки длиной 1–4 мкм и шириной 0,3–0,5 мкм, часто с небольшими вздутия- ми на концах, не образующие спор и капсул. При посеве вакцины на плотную среду Левенштей- на-Йенсена через 28–30 сут инкубации при темпера- туре (37±1) °С на поверхности среды должны вырас- тать характерные шероховатые плотные колонии от 0,5 до 8,0 мм в диаметре желтоватого цвета с тонки- ми неровными краями	Микроскопия: окрашенные в красный цвет кислотоустойчивые тонкие, слегка изогнутые палочки длиной 1—4 мкм и шириной 0,3—0,5 мкм, с небольшими вздутиями на концах, спор и капсул не образуют Соответствует Характер роста - шероховатые плотные колонии от 0,5 до 8,0 мм в диаметре желтоватого цвета с тонкими неровными краями Соответствует
Время восста- новления препа- рата	Не более 1 мин.	В течение <u>1</u> мин. Соответствует
Проходимость через иглу	Суспензия препарата после встряхивания должна свободно проходить в шприц через иглу 0,45х12 мм.	Суспензия препарата после встряхивания свободно проходит в шприц через иглу 0,45х12 мм. Соответствует
Общее содержание бактерий	Показатель оптической плотности вакцины, разведенной до содержания 1.0 мг микробных клеток БЦЖ в 1 мл растворителя, должен быть в пределах 0.34 ± 0.04	0,33-0,35 Соответствует (Пачиональная каманы каман
Дисперсность	Показатель дисперсности должен быть не ниже 1,5	1,7 Соответствует Сомранды Со
Потеря в массе при высу- шивании	Не более 5 %	1,69 % Соответствует
Герметичность (вакуум)	Ампулы должны быть герметичны (газовая среда в ампулах должна давать бледно-голубое или розово-голубое свечение)	Ампулы герметичны Соответствует

Количество, ед. измерения 1628 упаковок

Отсутствие по-	Посторонняя микрофлора (бактерии, грибы) должна	Посторонняя микрофдоро (бантория трубу) от
сторонних бак-	отсутствовать за исключением микобактерий БЦЖ	Посторонняя микрофлора (бактерии, грибы) отсутствуют за исключением микобактерий БЦЖ
терий и грибов	OTCYTCTBOBATE SA REKIROTERION MIRKOGAKTEPINI DILIK	Соответствует
Аномальная ток-	Должна быть нетоксичной	
сичность	должна оыть нетоксичной	Нетоксичная Соотположения
*****	D.	Соответствует
Специфическая	Вакцина не должна содержать вирулентных мико-	Вакцина не содержит вирулентных микобактерий
безопасность	бактерий	Соответствует
Специфическая	От 10 до 20 млн. жизнеспособных клеток БЦЖ в 1	15,2 млн/мг
активность	мг микобактерий БЦЖ	Соответствует
Термостабиль-	Должна быть термостабильной	Термостабильная
ность*		39,7 %
		(N-15,6 млн/мг
		1-6,2 млн/мг)
		Соответствует
Производствен-	Вакцинный штамм БЦЖ - Mycobacterium bovis,	Вакцинный штамм БЦЖ - Mycobacterium bovis,
ный штамм	субштамм ВСС-1 (Russia), депонирован в Государ-	субштамм ВСС-1 (Russia), депонирован в Госу-
	ственной коллекции патогенных микроорганизмов	дарственной коллекции патогенных микроорга-
	(ГКПМ) ФГБУ «НЦЭСМП» Минздрава России, Рос-	низмов (ГКПМ) ФГБУ «НЦЭСМП» Минздрава
	сия (№ 700001)	России, Россия (№ 700001)
	(3.2.70001)	1 The state of the
Растворитель,	Натрия хлорид растворитель для приготовления ле-	Соответствует
выпускаемый в	карственных форм для инъекций	Натрия хлорид растворитель для приготовления
комплекте с пре-	0,9 % (ЛП-№(0013160-(РГ-RU))	лекарственных форм для инъекций 0,9 % 1,0 мл
	0,9 % (JIII-J@(0015100-(P1-KU))	серия (Т010223), дата истечения срока годности
паратом		до (01 28)
**		Соответствует
Упаковка	Вакцина - по 10 доз в ампуле вместимостью 6 мл из	Вакцина – по 10 доз в ампуле вместимостью 6 мл
	стекла марки NB 1-го гидролитического класса. На	из стекла марки NB 1-го гидролитического клас-
	ампулу с вакциной наносят этикетку самоклеящую-	са. На ампуле с вакциной нанесена этикетка са-
	СЯ.	моклеящаяся.
	Выпускается в комплекте с растворителем. Раство-	Выпущена в комплекте с растворителем.
	ритель (натрия хлорид растворитель для приготов-	Растворитель (натрия хлорид растворитель для
	ления лекарственных форм для инъекций 0,9 %) – по	приготовления лекарственных форм для инъек-
	1 мл в ампуле в соответствии с требованиями ЛП-	ций 0,9 %) - по 1 мл в ампуле в соответствии с
	№(001316)-(PΓ-RU).	требованиями ЛП-№(001316)-(РГ-RU).
	Комплект состоит из 1 ампулы вакцины и 1 ампулы	Комплект состоит из 1 ампулы вакцины и 1 ампу-
	растворителя.	лы растворителя.
	По 5 комплектов в пачке из картона для потреби-	По 5 комплектов в пачке из картона для потреби-
	тельской тары марки хромовый или хром-эрзац.	тельской тары.
	В пачку вкладывают инструкцию по применению и	В пачку вложены: инструкция по применению и
	нож ампульный или скарификатор ампульный.	скарификатор ампульный.
	Транспортная тара по ГОСТ 17768-90.	
Managana		Транспортная тара по ГОСТ 17768-90.
Маркировка	1) Первичная упаковка. На этикетке ампулы с	1) Первичная упаковка. На этикетке ампулы с
	вакциной указывают: сокращенное наименование	вакциной указаны: сокращенное наименование
	производителя, сокращенное наименование препа-	производителя (АО «НПО «Микроген»), сокра-
	рата (Вакцина БЦЖ), количество доз, дозировку,	щенное наименование препарата (Вакцина БЦЖ),
	номер серии (буквенно-цифровое обозначение***),	количество доз (10 доз), дозировка (0,05 мг/доза),
	дату выпуска, срок годности.	номер серии (С15323), дата выпуска (07 23), срок
	На ампуле или этикетке ампулы с растворителем	
	указывают: наименование растворителя, концентра-	На этикетке амиулы с раствориделем указаны:
	цию, объем в мл, путь введения (на ампуле - «ДЛЯ	наименование растворителя (натрия хнорид рас-
	ИНЪЕКЦИЙ», на этикетке ампулы – «Для инъек-	творитель для приготовления, лекарственных
	ций»), номер серии (буквенно-цифровое обозначе-	форм для инъекций) концентрация (0,9%), объем
	ние***), дату истечения срока годности.	в мл (1 мл), путь введения (на этикетке ампулы —
	¢	«Для инъекций»), номер серии (Т010223), дату
		истечения срока годности: до (01 28).
	2) Вторичная упаковка. На пачке указывают: со-	2) Вторичная упаковка. На пачке указаны: co-
	кращенное наименование производителя, его товар-	кращенное наименование производителя (АО

ПАСПОРТ № <u>156</u> от <u>15.08.2023</u> г.

Вакцина туберкулезная (БЦЖ)

Торговое наименование ЛП Номер серии <u>C15323</u>

Количество, ед. измерения 1628 упаковок

ный знак, юридический адрес, телефон, адрес и телефон производства, торговое и группировочное наименование препарата, лекарственную форму, дозировку, наименование растворителя, лекарственную форму и концентрацию растворителя, информацию о составе, количество ампул с вакциной и растворителем, количество доз вакцины в ампуле, объем растворителя в ампуле в мл, условия хранеусловия отпуска: «Для лечебнопрофилактических учреждений», номер серии вакцины и номер серии растворителя (буквенноцифровое обозначение***), дату выпуска, срок годности комплекта, номер регистрационного удостоверения, штрих-код, способ применения: «Способ применения - см. Инструкцию», предупредительную надпись «Хранить в недоступном для детей месте», средство идентификации.

***Буквенно-цифровое обозначение номера серии препарата и/или растворителя формируется из буквенного обозначения структурного подразделения производителя и порядкового номера серии, например: СХХ или ТХХ, где С (Т) — буква, обозначающая структурное подразделение-производитель (филиалы в г. Ставрополь, г. Томск), ХХ - порядковый номер серии.

«НПО «Микроген»), его товарный знак (присутствует), юридический адрес (Россия, 115088, г. Москва, ул. 1-я Дубровская, д. 15, стр. 2), телефон ((495) 710-37-87), адрес и телефон производства (Россия, 355019, Ставропольский край, г. Ставрополь, ул. Биологическая, д. 20, тел. (8652) 24-40-84), торговое и группировочное наименование препарата (Вакцина туберкулезная БЦЖ Вакцина для профилактики туберкулеза), лекарственная форма (лиофилизат для приготовления суспензии для внутрикожного ведения), дозировка (0,05 мг/доза), наименование растворителя (натрия хлорид), лекарственная форма (растворитель для приготовления лекарственных форм для инъекций) и концентрация растворителя (0,9%), информация о составе (После восстановления одна доза (0,1 мл) содержит: Действующее вещество: микробные клетки Mycobacterium bovis BCG-I -0,05 мг, Вспомогательное вещество: натрия глутамата моногидрат - не более 0.3 мг); Состав растворителя на 1 мл: натрия хлорид - 9 мг; вода для инъекций - до 1 мл), количество ампул с вакциной и растворителем (5 ампул вакцины 5 ампул растворителя), количество доз вакцины в ампуле (10 доз), объем растворителя в ампуле в мл (1 мл), условия хранения (Хранить при температуре от 2 до 8 °C), условия отпуска: «Для лечебнопрофилактических учреждений», номер серии вакцины (С15323), номер серии растворителя (Т010223), дата выпуска (07 23), срок годности комплекта (06 25), номер регистрационного удостоверения ЛС-000574), (Nº штрих-кол (4602789001665), способ применения: «Способ применения - см. Инструкцию», предупредительная надпись «Хранить в недоступном для детей месте», средство идентификации нанесено.

	Coorsetcray	er .
Транспортиро-	В соответствии с СП 3.3.2.3332-16 при температуре от 2 до 8°C	
вание		
Хранение	В соответствии с СП 3.3.2.3332-16 при температуре от 2 до 8°C	
Срок годности	Вакцина – 2 года, растворитель – 5 лет. Срок годности комплекта	Дата выпуска 14.07.2023 г.
	определяется по наименьшему сроку годности одного из компо-	Годен до 30.06.2025 г.
	нентов,	

*По данному показателю контролируется каждая 5 серия препарата

ЗАКЛЮЧЕНИЕ: Лекарственный препарат **Вакцина туберкулезная** (**БЦЖ**) Вакцина для профилактики туберкулеза лиофилизат для приготовления сусмензии для внутрикожного введения 0,05 мг/доза серии **С15323** соответствует требованиям нормативной документации НД ЛС-000574/100920, изменение № 1

Заместитель начальника ОБТК (ОКК)

(должность)

Начальник ОБТК (ОКК)

(должность)

(должность)

(должность)

(должность)

(должность)

(должность)

(должность)

(должность)

Дата выдачи паспорта «15 » августа 2023 г.



Акционерное общество «Научно-производственное объединение по медицинским иммунобиологическим препаратам «Микроген»

Филиал в г. Томск «НПО «Вирион»

РАЗРЕШЕНИЕ УПОЛНОМОЧЕННОГО ЛИЦА

Номер разрешения	№ 111
Торговое наименование продукции	Натрия хлорид
Лекарственная форма	Растворитель для приготовления лекарственных форм для инъекций
Дозировка	0,9 %
Форма выпуска (лекарственная форма, дозировка, первичная унаковка, киличество лекарственной формы в перинчной унаковке, количество первичной унаковки в потребительской унаковке, комплектиость)	Растворитель для приготовления лекарственных форм дл инъекций, 0,9 %, ампула, 1,0 мл × 1
Номер серии	T010223
Объем серии	118334 ампулы
Дата выпуска	02 2023
Годен до	01 2028
Наименование и адрес производителя	Филиал АО «НПО «Микроген» в г. Томск «НПО «Вирион», 634040 г. Томск, ул. Ивановского, 8, тел. 8 (3822) 905-832
Номер и дата регистрационного удостоверения	ЛП-№(001316)-(РГ-RU) от 17.10.2022 г.
Номер нормативной документации	НД ЛП-№(001316)-(PГ-RU)
Наименование и адрес держателя	АО «НПО «Микроген», Россия, 115088, г. Москва.
регистрационного удостоверения	ул. 1-я Дубровская, д.15, стр.2
Результаты контроля	Паспорт № 123 от 25.04.2023 г.

Заверение о соответствии:

Настоящим я

подтверждаю.

что приведённая выше информация является достоверной и точной. Указанная выше серг продукции произведена (включая упаковку/маркировку, и контроль качества) на вышеуказанно площадке в соответствии с требованиями Лицензии на производство лекарственных средств № Л012-00102-77/00010419 от 29.09.2022 г.; регистрационным досье, требованиями надлежаще производственной практики, промышленного регламента.

СЕРИЯ ПРОДУКЦИИ ОДОБРЕНА К ОТГРУЗКЕ

		Carried Annual Committee C	
Разрешение выдал:			
Должность	Дата	Подпись	нинунибиоди Ф. И.О. компания
			Immunuliate 3
Начальник ОБТК (ОКК)	27.04.2023 г.	A	јојп Сугоферова .Ф.

Акционерное общество «Научно-производственное объединение по медицинским иммунобиологическим препаратам «Микроген»

Адрес места осуществления лицензируемого вида деятельности: 634040, Томская область, г. Томск, ул. Ивановского, 8

ПАСПОРТ № 123 от 25.04.20232.

Натрия хлорид Натрия хлорид растворитель для приготовления лекарственных форм для инъекций 0,9 % Регистрационное удостоверение ЛП-№(001316)-(РГ-RU)

Номер серии ТО10223 Количество, ед. измерения <u>118334</u> ампул*ы* г

1

Дата выпуска *ОД* ДЗ Годен до *О1* Д8

Испытания проведены по НД ЛПТ-№(001316)-(РГ-RU)-171022

Показатели	Требования по НД ЛП-№(001316)-(РГ-RU)-171022	Результаты контроля
Описание	Прозрачная бесцветная жидкость	Прозрачная бесцветная жидкость Соответствует
	Окрашивание пламени в жёлтый цвет	Реакция положительная Соответствует
Идентификация	Образуется белый творожистый осадок	Реакция положительная Соответствует
Грозрачность	Должен быть прозрачным	Прозрачный Соответствует
Цветность	Должен быть бесцветным	Бесцветный Соответствует
pH	От 5,0 до 7,0	5,35 Coommemcmeyem
Механические включения	Видимые частицы Препарат должен выдерживать требования ГФ РФ, ОФС.1.4.2.0005.18 Невидимые частицы, ГФ РФ ОФС.1.4.2.0006.15 В одной ампуле среднее число частиц размером 10 мкм и более не должно превышать 6000, а среднее число частиц размером 25 мкм и более не должно превышать 600	Выдерживает требования Соответствует Выдерживает требования Соответствует
Извлекаемый объем	Объём содержимого упаковки должен быть не менее номинального, если упаковки исследуются индивидуально. Для упаковок с номинальным объёмом 2 мл и менее измеренный объём должен быть не менее суммы номинальных объёмов исследованных упаковок.	I,0 мл Coombemcmeyem
Бактериальные	Предельное содержание бактериальных эндотоксинов в препарате не более 0,25 ЕЭ/мл	Menee 0,25 E3/M2 Coombemcmayem
эндотоксины Стерильность	Должен быть стерильным	Стерильный Соответствует
Количественное определение	От 8,7 до 9,3 мг в 1 мл	8, 9 mentions yem
Хранение	При температуре не выше 25 °C	RMMyHnononeman
Срок годности	5 лет	Дат произвелства 06. 02. 202. Годен до: 31. 04. 2028 2 Собинатема спет.

Показатели	Требования по	
· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	НД ЛП-M(001316)-(PГ-RU)-171022	Результаты контроля
	По 1 мл. 2 мл или 5 мл в ампулы из стекла марки ПС-1	To 10 va a
	11С-3. УСП-1 или NK, или другие марки стекля 1-го	По 1,0 мл в ампулах из стекла маркі
	гидролитического класса по ОСТ 64-2-485-85 или по	AUHI-H-B-2 (HT) HC-3
	ТУ 9462-002-11068395-2005, или по ТУ 9462-001-53908805-	no TV 9462-002-11068395-2005, u.m., No 1
	2006. или по ИСО 9187, или импортные, соответствующие	с точкой для вскрытия.
	требованиям ИСО 9187, разрешенные к применению в РФ	And the second s
	На каждую ампулу накленвают этикстку ит бумаги	
**	этиксточной по ГОСТ 7625-86 или аналогичного качества.	
	или импортной, или самоклеящуюся этикстку из бумаги	На каждую ампулу паклеена
	импортной, разрешенной к применению в РФ, или текст	самоклеящияся этикетка из бумиси
	папосят непосредственно на ампулу быстрозакрепляющейся	импортной,
	краской импортной, или методом каплеструйной печати.	
	По 10 ампул с инструкцией по применению,	
	скарификатором ампульным по ТУ 9398-002-14783767-2010.	
	или другим аналогичного качества помещают в начку или	•
	коробку из картона для потребительской тары марки	
	хромовый или хром-эрзац по ГОСТ 7933-89 или во ТУ 5453-	
*	010-04766354-2006, или аналогичного качества, или	
	импортного, разрешенного к примененню в РФ, или в начку	
Упаковка	из картона по ГОСТ 33781-2016.	
	Коробку оклеивают этиксткой-бандеролью из бумаги	
	этиксточной по ГОСТ 7625-86 или вналогичного качества.	·
	нли импортной, разрешенной к применению в РФ,	NAME: TO SEE UT
	При упаковке ампул, имеющих кольцо излома или точку для	Had an area
	вскрытия, скарификатор ампульный не вкладывают.	Для комплектации с сухими
	По 5 ампул помещают в кассетную контурную унаковку из	лекарственными формами, ампулы с
	картона марки хромовый или хром-эрзац по ГОСТ 7933-89	раствором натрин хлорида уложень
	или ТУ 5453-010-04766354-2006, или аналогичного качества.	в вертикальном положении в
	или импортного, разрешенного к применению в РФ.	картонные коробки, закрыты
	По 2 кассетные контурные упаковки с инструкцией по	картонными крышками от коробок.
	применению помещают в пачку из картона для	Упакования продукция помещена в
	потребительской тары марки хромовый или хром-эрзац по	транспортную тару (гофромцик).
	ГОСТ 7933-89 или ТУ 5453-010-04766354-2006, или	Дно и верх транспортной тары
	вналогичного качества, или импортного, разрешенного к	
	применению в РФ.	переложены гофропрокладками.
	Возможна комплектация с сухими лекарственными формами	внутри лежит упаковочный лист.
	препаратов в соответствующих количествах.	Гофроящик оклеен екопчем.
	Групповая упаковка и транспортная тара в соответствии с	
	FOCT 17768-90.	Coomaememayem
	A STATE OF THE STA	На этикетке ампулы указано
		торговое наименование препарата.
		концентрация, количество препарата
		п путина вобольной претират
		в ампуле (объём в миллимирах), пул
		введения (на этикетке ампулы «Для
a tga a		инъекций»), помер серии (буквенно-
		нифровое обозначение) «ТО102.23
	And the second of the second o	дата истечения срока годности
	На ампуле или этикетке ампулы указывают торговое	(Necon, 200) " Of 28".
14.hg	наименование препарата, концентрацию, количество	На торцевой стороне коробки с
7000 A	препарата в ампуле (объём в миллилитрах), путь	препаратом наклеена этикетка с
Маркировка	введения (на ампуле – «ДЛЯ ИНЪЕКЦИЙ», на	
	этикетке ампулы - «Для инъекций»), номер серии	указанием наименования
	(буквенно-нифровое обозначали) номер серин	лекарственного препарата, объёма в
	(буквенно-цифровое обозначение), дату истечения	ампуне в мл, номера серии, срока
#1 H	срока годности (месяц, год).	годности, условий хранения,
		количества ахиул в упаковке.
a de la company de la comp		CTRO CO
		На ториевой сторот готронцика
"He is		noid describer and the compromitive
	San Green Brooker & All American State (1997)	ทอง รื่อนให้เขามนากับเคยน เกิดหลาน นาน
04.54 94.54 94.54		ряду наклевна пурстстриваля
		Single Composition of
		1 199 Commission 198
		Coonseemchievem"

IACПОРТ № 123 от 25.04.23 гНатрия хлорид

ЗАКЛЮЧЕНИЕ: Лекарственный препарат Натрия хлорид растворитель для приготовления лекарственных форм для инъекций 0,9% серии ТО102,23 соответствует требованиям нормативной документации НД ЛП-№(001316)-(PГ-RU)-171022, ПР № 20790279 21, Изменение № 1, № 2, № 3

МИКРОСТАТОТ БЕТК (OKK) Н.А. Новак (ФИО)

Дата выдачи паспорта « 25 » апреля 2023 г.

