



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

**Регистрационное удостоверение
лекарственного препарата для медицинского применения**

ЛСР-000091

(номер регистрационного удостоверения лекарственного препарата)

Наименование держателя (владельца) регистрационного удостоверения лекарственного препарата	Акционерное общество "Вектор-Медика" (АО "Вектор-Медика"), Россия
Адрес местонахождения держателя (владельца) регистрационного удостоверения лекарственного препарата	630099, Новосибирская обл., г. Новосибирск, ул. М. Горького, д. 17А
Дата государственной регистрации лекарственного препарата	31.05.2007
Срок действия регистрационного удостоверения лекарственного препарата	бессрочно
Дата внесения изменений в регистрационное удостоверение лекарственного препарата (дата замены регистрационного удостоверения лекарственного препарата)	06.04.2020
Информация о зарегистрированном лекарственном препарате:	
Торговое наименование	Лайфферон®
Международное непатентованное, или группировочное, или химическое наименование	Интерферон альфа-2b
Лекарственная форма	раствор для внутримышечного, субконъюнктивального введения и закапывания в глаз
Дозировка	500 000 МЕ, 1 000 000 МЕ, 3 000 000 МЕ, 5 000 000 МЕ
Качественный состав и количественный состав действующих веществ и качественный состав вспомогательных веществ	
интерферон альфа-2 человеческий рекомбинантный 500 000 МЕ, 1 000 000 МЕ, 3 000 000 МЕ, 5 000 000 МЕ, вспомогательные вещества (натрия хлорид 7.5 мг, натрий фосфорнокислый двузамещенный 12-водный (натрия гидрофосфата додекагидрат) 4.53 мг, натрий фосфорнокислый однозамещенный 2-водный (натрия дигидрофосфата дигидрат) 1.5 мг, динатриевая соль этилендиаминтетрауксусной кислоты (динатрия эдетат) 0.1 мг, твин 80 (полисорбат 80) 0.1 мг, глутатион окисленный (оксиглутатион) 0.03 мг, нипагин (метилпарагидроксибензоат) 1.0 мг, вода для инъекций до 1 мл)	
Форма выпуска (лекарственная форма, дозировка, первичная упаковка, количество лекарственной формы в первичной упаковке, количество первичной упаковки в потребительской упаковке, комплектность)	раствор для внутримышечного, субконъюнктивального введения и закапывания в глаз, 500 000 МЕ, 1 000 000 МЕ, 3 000 000 МЕ, 5 000 000 МЕ (ампула) 1 мл x 1/5/10 (пачка картонная) раствор для внутримышечного, субконъюнктивального введения и закапывания в глаз, 500 000 МЕ, 1 000 000 МЕ, 3 000 000 МЕ, 5 000 000 МЕ (флакон) 1 мл x 1/5 (пачка картонная) [раствор для внутримышечного, субконъюнктивального введения и закапывания в глаз, 500 000 МЕ, 1 000 000 МЕ, 3 000 000 МЕ, 5 000 000 МЕ (ампула/флакон) 1 мл +

029644

	(шприц инъекционный) x 1 + (салфетка спиртовая) x 2] x 1 (пачка картонная)
Реквизиты нормативной документации	ЛСР-000091-310507

Производственные площадки, участвующие в процессе производства лекарственного препарата, с указанием стадий производства, названий и фактических адресов местонахождения

Производитель (Все стадии производства)	Акционерное общество "Вектор-Медика" (АО "Вектор-Медика"), Россия
---	--

Новосибирская обл., городской округ рабочий поселок Кольцово, рп Кольцово, Научно-производственная зона, зд. 38, корпус 13, корпус 15

Заместитель Министра



Н.А. Хорова