



ЕВРАЗИЙСКИЙ ЭКОНОМИЧЕСКИЙ СОЮЗ

МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

Регистрационное удостоверение
лекарственного препарата № 0000366-01-01
(номер регистрационного удостоверения лекарственного препарата)

В соответствии с Правилами регистрации и экспертизы лекарственных средств для медицинского применения, настоящее регистрационное удостоверение выдано:

1	Наименование держателя регистрационного удостоверения:	Камада-Лтд., Израиль Kamada Ltd., Israel
2	Адрес держателя регистрационного удостоверения:	2 Holzman Street, Science Park Rehovot 7670402 Israel/ул. Хольцман 2, научный парк Реховот 7670402 Израиль
3	Дата регистрации:	21.09.2021
4	Дата истечения срока действия регистрационного удостоверения:	21.09.2026
5	Дата подтверждения регистрации (перерегистрации):	
6	Дата внесения изменений (переоформления) в регистрационное удостоверение:	
7	Дата регистрации в референтном государстве:	21.09.2021

и подтверждает, что лекарственный препарат зарегистрирован и разрешен к медицинскому применению на территории:

Российской Федерации

(государство – член Евразийского экономического союза)

Информация о зарегистрированном лекарственном препарате

8	Торговое наименование лекарственного препарата:	Ребинолин®
9	Международное непатентованное наименование (МНН), или общепринятое (группировочное) наименование, или химическое наименование активной фармацевтической субстанции (при отсутствии МНН):	Иммуноглобулин антирабический
10	Лекарственная форма:	раствор для внутримышечного и подкожного введения
11	Дозировка(-и):	150 МЕ/мл
12	Форма(-ы) выпуска:	раствор для внутримышечного и подкожного введения, 150 МЕ/мл (флакон) 2/10 мл x 1 (пачка картонная)
13	Состав лекарственного препарата:	иммуноглобулин антирабический (человеческий) 150 МЕ, вспомогательные вещества (глицерин, вода для инъекций)

038298