

МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ
ИНСТРУКЦИЯ
ПО МЕДИЦИНСКОМУ ПРИМЕНЕНИЮ ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА

РЕЗОГАМ® Н

раствор для внутривенного и внутримышечного введения, 1500 МЕ (300 мкг)/2 мл

СиЭсЭл Беринг АГ, Швейцария

Изменение № 2

Дата внесения Изменения «12» 11 2019 г.

Старая редакция	Новая редакция
ФОРМА ВЫПУСКА Раствор для внутривенного и внутримышечного введения 1500 МЕ (300 мкг)/2 мл. По 2 мл (1500 МЕ иммуноглобулина человека антирезус Rho(D)) в шприце прозрачного бесцветного стекла (I тип, Евр. Ф.), укупоренном пробкой и пластиковым колпачком с контролем первого вскрытия. По 1 шприцу и игле в блистере из ПВХ/бумага. По 1 блистеру с инструкцией по применению в картонной пачке.	ФОРМА ВЫПУСКА Раствор для внутривенного и внутримышечного введения 1500 МЕ (300 мкг)/2 мл. По 2 мл (1500 МЕ иммуноглобулина человека антирезус Rho(D)) в шприце прозрачного бесцветного стекла (I тип, Евр. Ф.), укупоренном пробкой и пластиковым колпачком с контролем первого вскрытия. По 1 шприцу и игле в блистере из ПВХ/бумага. По 1 блистеру с инструкцией по применению в картонной пачке с перфорацией для контроля первого вскрытия.

Директор по выводу препаратов на рынок и обеспечению качества по России и СНГ
Филиала Си Эс Эл Беринг Биотерапис ГмбХ



Сеньчукова Г. В.