

МИНЗДРАВ РОССИИ

26.04.2023

СОГЛАСОВАНО

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 № 4

Дата внесения Изменения « 26.04.2023 » 20__ г.

Старая редакция	Новая редакция
Наименование и (или) адрес организации, уполномоченной держателем или владельцем регистрационного удостоверения лекарственного препарата на принятие претензий от потребителя: Филиал Общества с ограниченной ответственностью «Си Эс Эл Беринг Биотерапис ГмбХ» 125167, г. Москва, Ленинградский проспект, д. 39, стр. 80 Тел.: 8 (495) 788-52-89 inforussia@csllbehring.com	Наименование и (или) адрес организации, уполномоченной держателем или владельцем регистрационного удостоверения лекарственного препарата на принятие претензий от потребителя: Филиал Общества с ограниченной ответственностью «Си Эс Эл Беринг Биотерапис ГмбХ» 115054, г. Москва, Космодамианская набережная, дом 52, стр. 5 Тел.: 8 (495) 788-52-89 inforussia@csllbehring.com

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



Сеньчукова Г. В.