

Регистрационное удостоверение № Р N001837/01

Дата регистрации «02» марта 2009 г.

Общество с ограниченной ответственностью

Научно-производственное предприятие «Техноген», Россия

121552, г. Москва, ул. 3-я Черепковская, д. 15А

ИНСТРУКЦИЯ

по медицинскому применению лекарственного препарата

ГЕМАЗА®

лиофилизат для приготовления раствора для инъекций 5000 МЕ

ФГБУ «Национальный медицинский исследовательский центр кардиологии»

Министерства здравоохранения Российской Федерации

Изменение № 4

Дата внесения Изменения «__» _____ 20__ г.

Старая редакция	Новая редакция
Состав: 1 ампула вместимостью 1 мл или 2 мл содержит активное вещество – проурокиназу рекомбинантную – 5000 МЕ. <i>Вспомогательные вещества:</i> натрия хлорид, декстран 40.	Состав: 1 ампула содержит: <i>Действующее вещество:</i> проурокиназа рекомбинантная – 5000 МЕ; <i>Вспомогательные вещества:</i> натрия хлорид, декстран 40.
Форма выпуска Лиофилизат для приготовления раствора для инъекций 5000 МЕ. В ампулах нейтрального стекла вместимостью 1 мл или 2 мл. По 3 или 5 ампул в контурной ячейковой упаковке с фольгой или без фольги. 1 контурная ячейковая упаковка с 3 ампулами или 1 или 2 контурных ячейковых упаковок с 5 ампулами вместе с инструкцией по применению в пачке картонной.	Форма выпуска Лиофилизат для приготовления раствора для инъекций 5000 МЕ. По 5000 МЕ в ампулы вместимостью 1 мл или 2 мл с кольцом или точкой излома из стекла 1-го гидролитического класса. На каждую ампулу наносят этикетку самоклеящуюся. По 3 или 5 ампул помещают в контурную ячейковую упаковку из пленки поливинилхлоридной. Одну контурную ячейковую упаковку с 3 ампулами или одну или две контурные ячейковые упаковки с 5 ампулами вместе с инструкцией по применению помещают в пачку из картона коробочного.

Генеральный директор
ООО НПП «Техноген»

А.А. Белогуров