Регистрационное удостоверение

Государственный реестр лекарственных средств



1	Номер ЛП-00 Дата переоформления [016		Дата регистра	ации 22.02.2011	Разре	шён ввод в	гражданский оборот до	Дата решения 19.05.201 Бессрочный	6
2	Наименование держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата		нование Страна	С.И.Ф.И. С.І Италия	I.A.						
3	Торговое наименование лекарственного препарата	Айсти.	метил								
4	Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование		Натрия гиалуронат								
	Формы выпуска	Лен	карствен	іная форма	Дозировка	Срок годности Усло Упаковки				Условия хранения	
5		капли глазные 0.15			0.15%	2 года; после вскрытия - 28 сут При температуре не выше 25 гра • 0.3 мл - тюбик-капельницы (20 шт.) - пачки картонные - По рецепту • 10 мл - флакон-капельницы - пачки картонные - По рецепту					
6	Сведения о стадиях производства	№ п/ п Стадия производства 1 Производитель (Все стадии, включая выпуская качества)					Производитель С.И.Ф.И. С.П.А.	Via Ercol	Адрес производителя Via Ercole Patti, 36 - 95025 - Aci S.Antonio (Catania), Italy		
7	Инструкция по применению лекарственного препарата	Показать инструкции									
8	Нормативная документация	№ 1	1 .	ЛП 000353-220 Изм. №1 к ЛП	Номер НД Год № изм 353-220211 2011 Айс 1 к ЛП 000353-220211 2014 1 Айс						
9	Фармако-терапевтическая группа										
10	Анатомо-терапевтическая химическая	код АТХ S01XA Другие препараты, применяемые в офтальмологии									

	классификация								
1	Фармацевтическая субстанция	Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование	Торг. наим.	Производитель	Адрес	Срок годности	Условия хранения	Фармакоп. статья / Номер НД	Входит в перечень нарк. средств, псих. веществ и их прекурсоров
		Натрия гиалуронат	Натрия гиалуронат		La Boitardiere Z.I. de L'Aumaillerie, 35133 Javene, France	l =	от срета месте при	ФС 000226- 011111	~
12	2 Особые отметки	Наличие лекарственного препарата в перечне ЖНВЛП Наличие в лекарственном препарате наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, подлежащих контролю в Российской Федерации в соответствии с законодательством Российской Федерации, международными договорами Российской Федерации, в том числе Единой конвенцией о наркотических средствах 1961 года и Конвенцией о психотропных веществах 1971 года							