



Регистрационное удостоверение



1	<p>Номер <input type="text" value="P N001319/01"/></p> <p>Дата регистрации <input type="text" value="23.12.2009"/></p> <p>Дата решения <input type="text" value="16.03.2021"/></p> <p>Дата переоформления <input type="text" value="16.03.2021"/></p> <p>Разрешён ввод в гражданский оборот до <input type="text" value="Бессрочный"/></p>																
2	<p>Наименование держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата</p> <p>Наименование <input type="text" value='Федеральное государственное бюджетное учреждение "Национальный медицинский исследовательский центр кардиологии" Министерства здравоохранения Российской Федерации (ФГБУ "НМИЦ кардиологии" Минздрава России)'/></p> <p>Страна <input type="text" value="Россия"/></p>																
3	<p>Торговое наименование лекарственного препарата <input type="text" value="Даларгин"/></p>																
4	<p>Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование <input type="text" value="Тирозил-D-аланил-глицил-фенилаланил-лейцил-аргинин"/></p>																
5	<table border="1"> <thead> <tr> <th rowspan="2">Формы выпуска</th> <th rowspan="2">Лекарственная форма</th> <th rowspan="2">Дозировка</th> <th rowspan="2">Срок годности</th> <th colspan="2">Условия хранения</th> </tr> <tr> <th colspan="2">Упаковки</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td rowspan="2">лиофилизат для приготовления раствора для внутривенного и внутримышечного введения</td> <td rowspan="2"></td> <td rowspan="2">1 мг</td> <td rowspan="2">5 лет</td> <td colspan="2">В защищенном от света месте, при температуре не выше 20 град.</td> </tr> <tr> <td colspan="2"> <ul style="list-style-type: none"> <li>- ампулы (10 шт.) - пачки картонные - По рецепту</li> <li>- ампулы (5 шт.) - пачки картонные - По рецепту</li> </ul> </td> </tr> </tbody> </table>	Формы выпуска	Лекарственная форма	Дозировка	Срок годности	Условия хранения		Упаковки		лиофилизат для приготовления раствора для внутривенного и внутримышечного введения		1 мг	5 лет	В защищенном от света месте, при температуре не выше 20 град.		<ul style="list-style-type: none"> <li>- ампулы (10 шт.) - пачки картонные - По рецепту</li> <li>- ампулы (5 шт.) - пачки картонные - По рецепту</li> </ul>	
Формы выпуска	Лекарственная форма					Дозировка	Срок годности	Условия хранения									
		Упаковки															
лиофилизат для приготовления раствора для внутривенного и внутримышечного введения		1 мг	5 лет	В защищенном от света месте, при температуре не выше 20 град.													
				<ul style="list-style-type: none"> <li>- ампулы (10 шт.) - пачки картонные - По рецепту</li> <li>- ампулы (5 шт.) - пачки картонные - По рецепту</li> </ul>													
6	<table border="1"> <thead> <tr> <th rowspan="2">Сведения о стадиях производства</th> <th>№ п/п</th> <th>Стадия производства</th> <th>Производитель</th> <th>Адрес производителя</th> <th>Страна</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>1</td> <td>Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)</td> <td>Федеральное государственное бюджетное учреждение "Национальный медицинский исследовательский центр кардиологии" Министерства здравоохранения Российской Федерации (ФГБУ "НМИЦ кардиологии" Минздрава России)</td> <td>121552, г. Москва, ул. Черепковская 3-я, д. 15А, стр. 24, стр. 25, стр. 48</td> <td>Россия</td> </tr> </tbody> </table>	Сведения о стадиях производства	№ п/п	Стадия производства	Производитель	Адрес производителя	Страна	1	Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)	Федеральное государственное бюджетное учреждение "Национальный медицинский исследовательский центр кардиологии" Министерства здравоохранения Российской Федерации (ФГБУ "НМИЦ кардиологии" Минздрава России)	121552, г. Москва, ул. Черепковская 3-я, д. 15А, стр. 24, стр. 25, стр. 48	Россия					
Сведения о стадиях производства	№ п/п		Стадия производства	Производитель	Адрес производителя	Страна											
	1	Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)	Федеральное государственное бюджетное учреждение "Национальный медицинский исследовательский центр кардиологии" Министерства здравоохранения Российской Федерации (ФГБУ "НМИЦ кардиологии" Минздрава России)	121552, г. Москва, ул. Черепковская 3-я, д. 15А, стр. 24, стр. 25, стр. 48	Россия												
7	<p>Инструкция по применению лекарственного препарата</p> <p><a href="#">Показать инструкции</a></p>																
8	<table border="1"> <thead> <tr> <th>Нормативная документация</th> <th>№ п/п</th> <th>Номер НД</th> <th>Год</th> <th>№ изм</th> <th>Наименование</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td></td> <td>1</td> <td>P N001319/01-160321</td> <td>2021</td> <td></td> <td>Даларгин</td> </tr> </tbody> </table>	Нормативная документация	№ п/п	Номер НД	Год	№ изм	Наименование		1	P N001319/01-160321	2021		Даларгин				
Нормативная документация	№ п/п	Номер НД	Год	№ изм	Наименование												
	1	P N001319/01-160321	2021		Даларгин												

9	Фармако-терапевтическая группа	Фармако-терапевтическая группа							
		язвы пептической средство лечения - регуляторный пептид							
10	Анатомо-терапевтическая химическая классификация	Код АТХ		АТХ					
		A02BX	Другие препараты для лечения язвенной болезни желудка и двенадцатиперстной кишки и ГЭРБ						
11	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
		тирозил-D-аланил-глицил-фенилаланил-лейцил-аргинина диацетат		Общество с ограниченной ответственностью "БЕРАХИМ" (ООО "БЕРАХИМ")	249032, Калужская область, г. Обнинск, Киевское шоссе, д. 4А	1 год	В защищенном от света месте, при температуре не выше 8 град.		~
		тирозил-D-аланил-глицил-фенилаланил-лейцил-аргинина диацетат	Даларгин	Общество с ограниченной ответственностью "БИОН" (ООО "БИОН")	249032, Калужская обл., г. Обнинск, Киевское ш., 109 км, ГНУ ВНИИСХРАЭ	4 года	В защищенном от света месте, при температуре 2-8 град.	ЛС-000531-060720	~
12	Особые отметки	Наличие лекарственного препарата в перечне ЖНВЛП							Нет
		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							~