



Регистрационное удостоверение



1	Номер <input type="text" value="ЛП-№(001372)-(РГ-RU)"/>		Дата регистрации <input type="text" value="02.11.2022"/>	Дата решения <input type="text" value="02.11.2022"/>															
Разрешён ввод в гражданский оборот до <input type="text" value="Бессрочный"/>																			
2	Наименование держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата	Наименование <input "эллара")"="" (ооо="" type="text" value="Общество с ограниченной ответственностью " эллара"=""/>	Страна <input type="text" value="Россия"/>																
3	Торговое наименование лекарственного препарата	<input type="text" value="Даларгин-Эллара®"/>																	
4	Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование	<input type="text" value="тирозил-D-аланил-глицил-фенилаланил-лейцил-аргинина диацетат"/>																	
5	Формы выпуска	<table border="1"> <thead> <tr> <th>Лекарственная форма</th> <th>Дозировка</th> <th>Срок годности</th> <th>Условия хранения</th> </tr> <tr> <td colspan="4" style="text-align: center;">Упаковки</td> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td rowspan="2">лиофилизат для приготовления раствора для внутривенного и внутримышечного введения</td> <td rowspan="2">1 мг</td> <td>3 года</td> <td>В защищенном от света месте, при температуре не выше 25 град.</td> </tr> <tr> <td colspan="2"> <ul style="list-style-type: none"> • 1 мг - ампулы (10 шт.) - пачки картонные - По рецепту • 1 мг - ампулы (10 шт.) - пачки картонные /в комплекте с растворителем: натрия хлорида раствор 0.9% (ампулы) 1 мл-10 шт./ - По рецепту • 1 мг - ампулы (125 шт.) - пачки картонные /в комплекте с растворителем: натрия хлорида раствор 0.9% (ампулы) 1 мл-125 шт./ - для стационаров • 1 мг - ампулы (20 шт.) - пачки картонные - для стационаров • 1 мг - ампулы (25 шт.) - пачки картонные - для стационаров • 1 мг - ампулы (25 шт.) - пачки картонные /в комплекте с растворителем: натрия хлорида раствор 0.9% (ампулы) 1 мл-25 шт./ - По рецепту • 1 мг - ампулы (250 шт.) - коробки картонные - для стационаров • 1 мг - ампулы (250 шт.) - пачки картонные /в комплекте с растворителем: натрия хлорида раствор 0.9% (ампулы) 1 мл-250 шт./ - для стационаров • 1 мг - ампулы (5 шт.) - пачки картонные - По рецепту • 1 мг - ампулы (5 шт.) - пачки картонные /в комплекте с растворителем: натрия хлорида раствор 0.9% (ампулы) 1 мл-5 шт./ - По рецепту • 1 мг - ампулы (50 шт.) - пачки картонные - для стационаров • 1 мг - ампулы (500 шт.) - коробки картонные - для стационаров </td> </tr> </tbody> </table>	Лекарственная форма	Дозировка	Срок годности	Условия хранения	Упаковки				лиофилизат для приготовления раствора для внутривенного и внутримышечного введения	1 мг	3 года	В защищенном от света месте, при температуре не выше 25 град.	<ul style="list-style-type: none"> • 1 мг - ампулы (10 шт.) - пачки картонные - По рецепту • 1 мг - ампулы (10 шт.) - пачки картонные /в комплекте с растворителем: натрия хлорида раствор 0.9% (ампулы) 1 мл-10 шт./ - По рецепту • 1 мг - ампулы (125 шт.) - пачки картонные /в комплекте с растворителем: натрия хлорида раствор 0.9% (ампулы) 1 мл-125 шт./ - для стационаров • 1 мг - ампулы (20 шт.) - пачки картонные - для стационаров • 1 мг - ампулы (25 шт.) - пачки картонные - для стационаров • 1 мг - ампулы (25 шт.) - пачки картонные /в комплекте с растворителем: натрия хлорида раствор 0.9% (ампулы) 1 мл-25 шт./ - По рецепту • 1 мг - ампулы (250 шт.) - коробки картонные - для стационаров • 1 мг - ампулы (250 шт.) - пачки картонные /в комплекте с растворителем: натрия хлорида раствор 0.9% (ампулы) 1 мл-250 шт./ - для стационаров • 1 мг - ампулы (5 шт.) - пачки картонные - По рецепту • 1 мг - ампулы (5 шт.) - пачки картонные /в комплекте с растворителем: натрия хлорида раствор 0.9% (ампулы) 1 мл-5 шт./ - По рецепту • 1 мг - ампулы (50 шт.) - пачки картонные - для стационаров • 1 мг - ампулы (500 шт.) - коробки картонные - для стационаров 				
Лекарственная форма	Дозировка	Срок годности	Условия хранения																
Упаковки																			
лиофилизат для приготовления раствора для внутривенного и внутримышечного введения	1 мг	3 года	В защищенном от света месте, при температуре не выше 25 град.																
		<ul style="list-style-type: none"> • 1 мг - ампулы (10 шт.) - пачки картонные - По рецепту • 1 мг - ампулы (10 шт.) - пачки картонные /в комплекте с растворителем: натрия хлорида раствор 0.9% (ампулы) 1 мл-10 шт./ - По рецепту • 1 мг - ампулы (125 шт.) - пачки картонные /в комплекте с растворителем: натрия хлорида раствор 0.9% (ампулы) 1 мл-125 шт./ - для стационаров • 1 мг - ампулы (20 шт.) - пачки картонные - для стационаров • 1 мг - ампулы (25 шт.) - пачки картонные - для стационаров • 1 мг - ампулы (25 шт.) - пачки картонные /в комплекте с растворителем: натрия хлорида раствор 0.9% (ампулы) 1 мл-25 шт./ - По рецепту • 1 мг - ампулы (250 шт.) - коробки картонные - для стационаров • 1 мг - ампулы (250 шт.) - пачки картонные /в комплекте с растворителем: натрия хлорида раствор 0.9% (ампулы) 1 мл-250 шт./ - для стационаров • 1 мг - ампулы (5 шт.) - пачки картонные - По рецепту • 1 мг - ампулы (5 шт.) - пачки картонные /в комплекте с растворителем: натрия хлорида раствор 0.9% (ампулы) 1 мл-5 шт./ - По рецепту • 1 мг - ампулы (50 шт.) - пачки картонные - для стационаров • 1 мг - ампулы (500 шт.) - коробки картонные - для стационаров 																	

6	Сведения о стадиях производства	№ п/п	Стадия производства	Производитель	Адрес производителя	Страна			
		1	Упаковщик/фасовщик (вторичная/третичная упаковка)	Общество с ограниченной ответственностью "Эллара" (ООО "Эллара")	601122, Владимирская область, Петушинский район, г. Покров, ул. Франца Штольверка, д.20, стр. 2	Россия			
		2	Упаковщик/фасовщик (в первичную упаковку)	Общество с ограниченной ответственностью "Эллара" (ООО "Эллара")	601122, Владимирская область, Петушинский район, г. Покров, ул. Франца Штольверка, д.20, стр. 2	Россия			
		3	Производитель (готовой ЛФ)	Общество с ограниченной ответственностью "Эллара" (ООО "Эллара")	601122, Владимирская область, Петушинский район, г. Покров, ул. Франца Штольверка, д.20, стр. 2	Россия			
		4	Выпускающий контроль качества	Общество с ограниченной ответственностью "Эллара" (ООО "Эллара")	601122, Владимирская область, Петушинский район, г. Покров, ул. Франца Штольверка, д.20, стр. 2	Россия			
7	Инструкция по применению лекарственного препарата <input type="button" value="Показать инструкции"/>								
8	Нормативная документация	№ п/п	Номер НД		Год	№ изм	Наименование		
		1	ЛП-№(001372)-(РГ-RU)-021122		2022		Даларгин-Эллара®		
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 "БИОН" (ООО "БИОН")	Калужская область, г.о. г. Обнинск, г Обнинск, шоссе Киевское, д. 1, к. 1	4 года	В защищенном от света месте, при температуре 2-8 град.		~
		тирозил-D-аланил-глицил-фенилаланил-лейцил-аргинина диацетат		Общество с ограниченной ответственностью "Эллара" (ООО "Эллара")	601122, Владимирская область, Петушинский район, г. Покров, ул. Франца Штольверка, д.20, стр. 2	3 года	В защищенном от света месте, при температуре 2-20 град.		~
12	Особые отметки	Наличие лекарственного препарата в перечне ЖНВЛП <input type="button" value="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 <input type="button" value="~"/>							