



Регистрационное удостоверение



| | | | |
|----|--|--|--|
| 1 | Номер <input type="text" value="П N013299/01"/> | Дата регистрации <input type="text" value="17.11.2008"/> | Дата решения <input type="text" value="18.10.2019"/> |
| | Дата переоформления <input type="text" value="18.10.2019"/> | Разрешён ввод в гражданский оборот до <input type="text" value="Бессрочный"/> | |
| 2 | Наименование держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата | Наименование <input type="text" value="Фармацевтический завод " ао"="" польфарма"=""/> | Страна <input type="text" value="Польша"/> |
| 3 | Торговое наименование лекарственного препарата | <input type="text" value="Метоклопрамид"/> | |
| 4 | Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование | <input type="text" value="Метоклопрамид"/> | |
| 5 | Формы выпуска | Лекарственная форма <input type="text" value="таблетки"/> | Дозировка <input type="text" value="10 мг"/> |
| | | Срок годности <input type="text" value="3 года"/> | Условия хранения <input type="text" value="При температуре не выше 25 град."/> |
| | | <input type="text" value="• 50 шт. - блистеры - пачки картонные (50 шт.) - По рецепту"/> | |
| 6 | Сведения о стадиях производства | № п/п <input type="text" value="1"/> | Стадия производства <input type="text" value="Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)"/> |
| | | Производитель <input type="text" value="Фармацевтический завод " ао"="" польфарма"=""/> | Адрес производителя <input type="text" value="19 Pelplinska Str., 83-200 Starogard Gdanski, Poland"/> |
| | | Страна <input type="text" value="Польша"/> | |
| 7 | Инструкция по применению лекарственного препарата | <input type="text" value="Показать инструкции"/> | |
| 8 | Нормативная документация | № п/п | Номер НД |
| | | 1 | П N013299/01-171108 |
| | | 2 | Изм. №1 к П N013299/01-171108 |
| | | 3 | Изм. №2 к П N013299/01-171108 |
| | | 4 | Изм. №3 к П N013299/01-171108 |
| | | 5 | Изм. №4 к П N013299/01-171108 |
| | | 6 | Изм. №5 к П N013299/01-171108 |
| | | 7 | Изм. №6 к П N013299/01-171108 |
| 9 | Фармако-терапевтическая группа | Фармако-терапевтическая группа <input type="text" value="противорвотное средство - дофаминовых рецепторов блокатор центральный"/> | |
| 10 | Анатомо-терапевтическая химическая классификация | Код АТХ <input type="text" value="A03FA01"/> | АТХ <input type="text" value="Метоклопрамид"/> |
| 11 | Фармацевтическая субстанция | Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование <input type="text" value="Метоклопрамид"/> | Торг. наим. <input type="text" value="Ипка Лабораториз Лимитед"/> |
| | | Производитель <input type="text" value="Ипка Лабораториз Лимитед"/> | Адрес <input type="text" value="P.O. Sejavta, District Ratlam 457 002, Madhya Pradesh, India"/> |
| | | Срок годности <input type="text" value="~"/> | Условия хранения <input type="text" value="~"/> |
| | | Фармакоп. статья / Номер НД <input type="text" value="~"/> | Входит в перечень нарк. средств, псих. веществ и их прекурсоров <input type="text" value="~"/> |
| 12 | Особые отметки | Наличие лекарственного препарата в перечне ЖНВЛП <input type="text" value="Да"/> | |
| | | 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="text" value="~"/> | |