



Регистрационное удостоверение



1	Номер	ЛП-001368		Дата регистрации	19.12.2011		Дата решения	19.04.2022	
	Дата переоформления	19.04.2022		Разрешён ввод в гражданский оборот до	Бессрочный				
2	Наименование держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата	Наименование	ООО "Квадрат-С"						
		Страна	Россия						
3	Торговое наименование лекарственного препарата	Игрель®							
4	Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование	Таурин							
5	Формы выпуска	Лекарственная форма	Дозировка	Срок годности		Условия хранения			
		капли глазные	4%	Упаковки		3 года; после вскрытия - 28 суток			
				При температуре не выше 25 град.					
		• 10 мл - флакон-капельницы - пачки картонные - Без рецепта							
6	Сведения о стадиях производства	№ п/п	Стадия производства	Производитель		Адрес производителя		Страна	
		1	Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)	Акционерное общество "Институт молекулярной диагностики "Диафарм" (АО "Диафарм")		Московская обл., г. Люберцы, ул. Митрофанова, д. 20 А		Россия	
7	Инструкция по применению лекарственного препарата	Показать инструкции							
8	Нормативная документация	№ п/п	Номер НД	Год	№ изм	Наименование			
		1	ЛП-001368-190422	2022		Игрель®			
9	Фармако-терапевтическая группа	Фармако-терапевтическая группа метаболическое средство							
10	Анатомо-терапевтическая химическая классификация	Код АТХ	АТХ						
		S01XA	Другие препараты, применяемые в офтальмологии						

11	Фармацевтическая субстанция	<b>Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование</b>	<b>Торг. наим.</b>	<b>Производитель</b>	<b>Адрес</b>	<b>Срок годности</b>	<b>Условия хранения</b>	<b>Фармакоп. статья / Номер НД</b>	<b>Входит в перечень нарк. средств, псих. веществ и их прекурсоров</b>
		Таурин	Таурин	ООО "Экохим-Инноваций"	301665, Тульская обл., г. Новомосковск, ул. Дружбы, д. 8в	3 года	В сухом, защищенном от света месте, при температуре не выше 25 град.	ЛСР-001486/08-140308	~
12	Особые отметки	Наличие лекарственного препарата в перечне ЖНВЛП							<input type="text" 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="text" value="~"/>