



Регистрационное удостоверение



1	Номер	ЛС-002072	Дата регистрации	01.12.2011	Дата решения	06.11.2018
	Дата переоформления	06.11.2018	Разрешён ввод в гражданский оборот до	Бессрочный		
2	Наименование держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата	Наименование	Общество с ограниченной ответственностью "ПРОМОМЕД РУС" (ООО "ПРОМОМЕД РУС")			
		Страна	Россия			
3	Торговое наименование лекарственного препарата	Хартмана раствор				
4	Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование	~				
5	Формы выпуска	Лекарственная форма	Дозировка	Срок годности	Условия хранения	
				Упаковки		
				2 года	В сухом месте, при температуре не выше 25 град.	
				<ul style="list-style-type: none"> • 100 мл - бутылки - пачки картонные - По рецепту • 100 мл - бутылки (35 шт.) - ящики картонные - для стационаров • 100 мл - пакеты (56 шт.) - ящики картонные - для стационаров • 1000 мл - пакеты (12 шт.) - ящики картонные - для стационаров • 200 мл - бутылки - пачки картонные - По рецепту • 200 мл - бутылки (24 шт.) - ящики картонные - для стационаров • 200 мл - бутылки (28 шт.) - ящики картонные - для стационаров • 200 мл - пакеты (24 шт.) - ящики картонные - для стационаров • 200 мл - пакеты (28 шт.) - ящики картонные - для стационаров • 250 мл - пакеты (24 шт.) - ящики картонные - для стационаров • 250 мл - пакеты (28 шт.) - ящики картонные - для стационаров • 400 мл - бутылки - пачки картонные - По рецепту • 400 мл - бутылки (12 шт.) - ящики картонные - для стационаров • 400 мл - бутылки (15 шт.) - ящики картонные - для стационаров • 400 мл - пакеты (12 шт.) - ящики картонные - для стационаров • 400 мл - пакеты (15 шт.) - ящики картонные - для стационаров • 500 мл - пакеты (12 шт.) - ящики картонные - для стационаров • 500 мл - пакеты (15 шт.) - ящики картонные - для стационаров 		

6	Сведения о стадиях производства	№ п/п	Стадия производства	Производитель	Адрес производителя	Страна			
		1	Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)	Акционерное Общество "Биохимик" (АО "Биохимик")	430030, Республика Мордовия, г. Саранск, ул. Васенко, д. 15А	Россия			
7	Инструкция по применению лекарственного препарата	Показать инструкции							
8	Нормативная документация	№ п/п	Номер НД	Год	№ изм	Наименование			
		1	ФСП 42-0048-7806-06	2006		Хартмана раствор			
		2	Изм. №1 к ФСП 42-0048-7806-06	2009	1	Хартмана раствор			
		3	Изм. №2 к ФСП 42-0048-7806-06	2009	2	Хартмана раствор			
		4	Изм. №3 к ФСП 42-0048-7806-06	2010	3	Хартмана раствор			
		5	Изм. №4 к ФСП 42-0048-7806-06	2015	4	Хартмана раствор			
		6	Изм. №5 к ФСП 42-0048-7806-06	2016	5	Хартмана раствор			
		7	Изм. №6 к ФСП 42-0048-7806-06	2018	6	Хартмана раствор			
8	Изм. №7 к ФСП 42-0048-7806-06	2018	7	Хартмана раствор					
9	Фармако-терапевтическая группа	Фармако-терапевтическая группа электролитов баланс восстанавливающее средство							
10	Анатомо-терапевтическая химическая классификация	Код АТХ	АТХ						
		B05BB01	Электролиты						
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
		Калия хлорид	Калия хлорид	ОАО "Востоквит"	Алтайский край, г Бийск, ул. Социалистическая, д. 1	5 лет	В сухом месте	Р N004011/01-060510	~
		Кальция хлорид	Кальция хлорид	ОАО "Химический завод им.Л.Я.Карпова"	423650, Татарстан Республика, Менделеевск, ул. Пионерская, д. 2	5 лет	В сухом месте, при температуре не выше 29 град.	Р N003964/01-180110	~
		Натрия хлорид	Натрия хлорид	Акзо Нобель Салт А/С	Hadsundvej 17, DK-9550 Mariager, Denmark	5 лет	В сухом месте, при температуре 10-30 град. и влажности не более 65%	П N011711/01-300112	~
		Натрия хлорид	Натрия хлорид	Общество с ограниченной ответственностью "Михайловский завод химических реактивов" (ООО "МЗХР")	Алтайский край, Михайловский район, р.п. Малиновое Озеро, в 0,4 км по направлению на юг и юго-запад от р.п. Малиновое Озеро	5 лет	В сухом месте	Р N002499/01-171108	~
12	Особые отметки	Наличие лекарственного препарата в перечне ЖНВЛП						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

~