



Регистрационное удостоверение



1	<p>Номер <input type="text" value="ЛП-007925"/></p> <p>Дата регистрации <input type="text" value="02.03.2022"/></p> <p>Дата окончания действия <input type="text" value="31.12.2025"/></p> <p>Дата решения <input type="text" value="17.01.2023"/></p> <p>Дата переоформления <input type="text" value="17.01.2023"/></p> <p>Разрешён ввод в гражданский оборот до <input type="text" value="5 лет"/></p>																
2	<p>Наименование держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата</p> <p>Наименование <input type="text" value="ООО " бисерно"=""/></p> <p>Страна <input type="text" value="Россия"/></p>																
3	<p>Торговое наименование лекарственного препарата <input type="text" value="Дантролен"/></p>																
4	<p>Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование <input type="text" value="Дантролен"/></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 введения</td> <td rowspan="2"></td> <td rowspan="2">20 мг</td> <td rowspan="2">2 года</td> <td colspan="2">В защищенном от света месте, при температуре не выше 25 град.</td> </tr> <tr> <td colspan="2"> <ul style="list-style-type: none"> 20 мг - флаконы - пачки картонные - По рецепту 20 мг - флаконы (36 шт.) - коробки картонные - По рецепту 20 мг - флаконы (6 шт.) - коробки картонные - По рецепту </td> </tr> </tbody> </table>	Формы выпуска	Лекарственная форма	Дозировка	Срок годности	Условия хранения		Упаковки		лиофилизат для приготовления раствора для внутривенного введения		20 мг	2 года	В защищенном от света месте, при температуре не выше 25 град.		<ul style="list-style-type: none"> 20 мг - флаконы - пачки картонные - По рецепту 20 мг - флаконы (36 шт.) - коробки картонные - По рецепту 20 мг - флаконы (6 шт.) - коробки картонные - По рецепту 	
Формы выпуска	Лекарственная форма					Дозировка	Срок годности	Условия хранения									
		Упаковки															
лиофилизат для приготовления раствора для внутривенного введения		20 мг	2 года	В защищенном от света месте, при температуре не выше 25 град.													
				<ul style="list-style-type: none"> 20 мг - флаконы - пачки картонные - По рецепту 20 мг - флаконы (36 шт.) - коробки картонные - По рецепту 20 мг - флаконы (6 шт.) - коробки картонные - По рецепту 													
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></td> <td>1</td> <td>Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)</td> <td>Общество с ограниченной ответственностью "ОнкоТаргет" (ООО "ОнкоТаргет")</td> <td>109316, г. Москва, Волгоградский проспект, д. 42, корп. 24</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)	Общество с ограниченной ответственностью "ОнкоТаргет" (ООО "ОнкоТаргет")	109316, г. Москва, Волгоградский проспект, д. 42, корп. 24	Россия				
Сведения о стадиях производства	№ п/п		Стадия производства	Производитель	Адрес производителя	Страна											
		1	Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)	Общество с ограниченной ответственностью "ОнкоТаргет" (ООО "ОнкоТаргет")	109316, г. Москва, Волгоградский проспект, д. 42, корп. 24	Россия											
7	<p>Инструкция по применению лекарственного препарата</p> <p>Показать инструкции</p>																
8	<table border="1"> <thead> <tr> <th rowspan="3">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>1</td> <td>ЛП-007925-020322</td> <td>2022</td> <td></td> <td>Дантролен</td> </tr> <tr> <td>2</td> <td>Изм. №1 к ЛП-007925-020322</td> <td>2023</td> <td>1</td> <td>Дантролен</td> </tr> </tbody> </table>	Нормативная документация	№ п/п	Номер НД	Год	№ изм	Наименование	1	ЛП-007925-020322	2022		Дантролен	2	Изм. №1 к ЛП-007925-020322	2023	1	Дантролен
Нормативная документация	№ п/п		Номер НД	Год	№ изм	Наименование											
	1		ЛП-007925-020322	2022		Дантролен											
	2	Изм. №1 к ЛП-007925-020322	2023	1	Дантролен												
9	<p>Фармако-терапевтическая группа <input type="text" value="Фармако-терапевтическая группа"/></p>																

	миорелаксанты прямого действия								
10	Анатомо-терапевтическая химическая классификация	Код АТХ		АТХ					
		M03CA01		Дантролен					
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
		Дантролен		Азико Биофор Индия Прайвет Лимитед	Plot No 40/A, J N Pharmacy, Parawada, Visakhapatnam District, Andhra Pradesh, 531021, India	~			~
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="~"/>