



Регистрационное удостоверение



1	Номер	ЛП-004715	Дата регистрации	28.02.2018	Дата окончания действия	31.12.2025	Дата решения	17.10.2022
	Дата переоформления	17.10.2022	Разрешён ввод в гражданский оборот до	5 лет				
2	Наименование держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата	Наименование	ПАО "Биосинтез"					
		Страна	Россия					
3	Торговое наименование лекарственного препарата	Метоклопрамид						
4	Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование	Метоклопрамид						
5	Формы выпуска	Лекарственная форма	Дозировка	Срок годности	Условия хранения			
		раствор для внутривенного и внутримышечного введения	5 мг/мл	3 года	Упаковки В защищенном от света месте, при температуре не выше 25 град. • 2 мл - ампулы (10 шт.) - пачки картонные - По рецепту • 2 мл - ампулы (5 шт.) - пачки картонные - По рецепту			
6	Сведения о стадиях производства	№ п/п	Стадия производства		Производитель	Адрес производителя	Страна	
		1	Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)		ПАО "Биосинтез"	440033, г. Пенза, ул. Дружбы, д. 4	Россия	
7	Инструкция по применению лекарственного препарата	Показать инструкции						
8	Нормативная документация	№ п/п	Номер НД	Год	№ изм	Наименование		
		1	ЛП-004715-110522	2022		Метоклопрамид		
9	Фармако-терапевтическая группа	Фармако-терапевтическая группа противорвотное средство - дофаминовых рецепторов блокатор центральный						
10	Анатомо-терапевтическая химическая классификация	Код АТХ	АТХ					
		A03FA01	Метоклопрамид					

		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
11	Фармацевтическая субстанция	Метоклопрамид	Метоклопрамида гидрохлорид	Байокемикал энд Синтетик Продактс Прайват Лимитед	Plot No. 11/6/2029, Phase II, Sri Venkateswara Co-op Industrial Estate, Balanagar, India	5 лет	В защищенном от света месте, при температуре не выше 25 град.	ФС-000504-290420	~
12	Особые отметки	<p>Наличие лекарственного препарата в перечне ЖНВЛП</p> <p>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</p>							<input type="text" value="Да"/> <input type="text" value="~"/>