



Регистрационное удостоверение



1	Номер <input type="text" value="ЛП-006705"/>	Дата регистрации <input type="text" value="18.01.2021"/>	Дата окончания действия <input type="text" value="31.12.2025"/>	Дата решения <input type="text" value="18.01.2021"/>	
	Разрешён ввод в гражданский оборот до <input type="text" value="5 лет"/>				
2	Наименование держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата	Наименование <input "алиум"="" "алиум")"="" "пфк="" (ооо="" type="text" value="Общество с ограниченной ответственностью " компания="" производственная="" фармацевтическая=""/>	Страна <input type="text" value="Россия"/>		
3	Торговое наименование лекарственного препарата	<input type="text" value="ЙОГЕКСОЛ-АЛИУМ"/>			
4	Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование	<input type="text" value="Йогексол"/>			
5	Формы выпуска	Лекарственная форма	Дозировка	Срок годности	Условия хранения
				Упаковки	
		раствор для инъекций	300 мг йода/мл	2 года	В защищенном от света и вторичного рентгеновского излучения месте, при температуре не выше 25 град.(не замораживать)
				<ul style="list-style-type: none"> • 100 мл - флаконы - пачки картонные - По рецепту • 100 мл - флаконы (10 шт.) - ящики картонные - для стационаров • 50 мл - флаконы - пачки картонные - По рецепту • 50 мл - флаконы (10 шт.) - ящики картонные - для стационаров 	
раствор для инъекций	350 мг йода/мл	2 года	В защищенном от света и вторичного рентгеновского излучения месте, при температуре не выше 25 град.(не замораживать)		
		<ul style="list-style-type: none"> • 100 мл - флаконы - пачки картонные - По рецепту • 100 мл - флаконы (10 шт.) - ящики картонные - для стационаров • 200 мл - флаконы - пачки картонные - По рецепту • 200 мл - флаконы (10 шт.) - ящики картонные - для стационаров • 50 мл - флаконы - пачки картонные - По рецепту • 50 мл - флаконы (10 шт.) - ящики картонные - для стационаров • 500 мл - флаконы - пачки картонные - По рецепту • 500 мл - флаконы (10 шт.) - ящики картонные - для стационаров 			

6	Сведения о стадиях производства	№ п/п	Стадия производства	Производитель	Адрес производителя	Страна			
		1	Упаковщик/фасовщик (вторичная/третичная упаковка)	Общество с ограниченной ответственностью "Производственная фармацевтическая компания "Алиум" (ООО "ПФК "Алиум")	Московская обл., г.о. Красногорск, с. Ангелово, тер. ПИР Алиум, влд. 1, к. 1	Россия			
		2	Упаковщик/фасовщик (в первичную упаковку)	Общество с ограниченной ответственностью "Производственная фармацевтическая компания "Алиум" (ООО "ПФК "Алиум")	Московская обл., г.о. Красногорск, с. Ангелово, тер. ПИР Алиум, влд. 1, к. 1	Россия			
		3	Производитель (готовой ЛФ)	Общество с ограниченной ответственностью "Производственная фармацевтическая компания "Алиум" (ООО "ПФК "Алиум")	Московская обл., г.о. Красногорск, с. Ангелово, тер. ПИР Алиум, влд. 1, к. 1	Россия			
4	Выпускающий контроль качества	Общество с ограниченной ответственностью "Производственная фармацевтическая компания "Алиум" (ООО "ПФК "Алиум")	Московская обл., г.о. Красногорск, с. Ангелово, тер. ПИР Алиум, влд. 1, к. 1	Россия					
7	Инструкция по применению лекарственного препарата	Показать инструкции							
8	Нормативная документация	№ п/п	Номер НД	Год	№ изм	Наименование			
		1	ЛП-006705-180121	2021		Йогексол-Алиум			
9	Фармако-терапевтическая группа	Фармако-терапевтическая группа							
		рентгеноконтрастное средство							
10	Анатомо-терапевтическая химическая классификация	Код АТХ	АТХ						
		V08AB02	Йогексол						
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
		Йогексол		Чжецзян Старри Фармасьютикал Ко., Лтд	No. 1 Starry Road of Xianju Modern Industrial Centralization Zone, Xianju, Zhejiang, China	2 года	В сухом, защищенном от света и вторичного рентгеновского излучения месте, при температуре не выше 25 град.		~
12	Особые отметки	Наличие лекарственного препарата в перечне ЖНВЛП							<input type="checkbox"/> 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="checkbox"/> ~