



Регистрационное удостоверение



1	Номер Р N003183/01	Дата регистрации 06.10.2008	Дата решения 13.10.2020
	Дата переоформления 13.10.2020	Разрешён ввод в гражданский оборот до Бессрочный	
2	Наименование держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата	Наименование Акционерное общество "Новосибхимфарм" (АО "Новосибхимфарм")	Страна Россия
3	Торговое наименование лекарственного препарата	Метилурацил	
4	Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование	Диоксометилтетрагидропиримидин	
5	Формы выпуска	Лекарственная форма таблетки	Дозировка 500 мг
		Срок годности 5 лет	Условия хранения Упаковки В сухом, защищенном от света месте, при температуре не выше 25 град. • 10 шт. - упаковки ячейковые контурные (5 шт.) - пачки картонные (50 шт.) - По рецепту
6	Сведения о стадиях производства	№ п/п 1	Стадия производства Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)
			Производитель Акционерное общество "Валента Фармацевтика" (АО "Валента Фарм")
			Адрес производителя 141101, Московская обл., г. Щелково, ул. Фабричная, д. 2
			Страна Россия
7	Инструкция по применению лекарственного препарата	Показать инструкции	
8	Нормативная документация	№ п/п	Номер НД
		1	Р N003183/01-061008
		2	Изм. №2 к Р N003183/01-061008
		3	Изм. №2 к Р N003183/01-061008
		4	Изм. №3 к Р N003183/01-061008
		5	Изм. №4 к Р N003183/01-061008
9	Фармако-терапевтическая группа	Фармако-терапевтическая группа регенерации тканей стимулятор	
10	Анатомо-терапевтическая химическая классификация	Код АТХ L03AX	АТХ Другие иммуностимуляторы
11	Фармацевтическая субстанция	Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование Диоксометилтетрагидропиримидин	Торг. наим. Метилурацил
		Производитель ООО "Исида"	Адрес 606000, Нижегородская обл., г. Дзержинск, Восточный промрайон, ОАО "Синтез", корпус 902 Т
		Срок годности 5 лет	Условия хранения В сухом месте, при температуре 15-25 град.
		Фармакоп. статья / Номер НД ЛС-001587-080419	Входит в перечень нарк. средств, псих. веществ и их прекурсоров ~
12	Особые отметки	Наличие лекарственного препарата в перечне ЖНВЛП 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	
		Нет	
		~	