## Регистрационное удостоверение

	Номер ЛП-002367			Дата регистрации 11.02.2014				<b>Дата ок</b>	ончания действия 31.12.2	025	Дата решения 2	0.07.2022
Дата переоформления 20.07.2022								Разреп	иён ввод в гражда обо	анский рот до	5 лет	
	Наименование держателя или владельца регистрационного удостоверения векарственного препарата	Ē	трепарат	тое акционерное общество "Борисовский завод медицинских атов" (ОАО "БЗМП") лика Беларусь								
	Торговое наименование екарственного препарата	Метоклопрами	ід									
	Международное непатентованное или группировочное или химическое											
	наименование Формы выпуска	Лекарственная форма		Дозировка	Упаковки							
		таблетки		10 мг	<ul><li>3 года</li><li>10 г</li></ul>	<ul> <li>В сухом, защищенном от света месте, при температуре не выше 25 град.</li> <li>• 10 шт упаковки ячейковые контурные (5 шт.) - пачки картонные (50 шт.) - По рецепту</li> </ul>						
	Сведения о стадиях	№ п/п	роизводства	Производитель						Адрес производителя	Страна	
	производства	Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)					Открытое акционерное общество "Борисовский завод медицинских препаратов" (ОАО "БЗМП")				Борисов, ул. гроителей, д. 24	Республика Беларусь
Л	Инструкция по применению векарственного препарата	показать инструкции										
	Нормативная	№ п/п			Номер НД	Į		Год	№ изм		Наименован	ие
	документация	1	ЛП-0023	367-200722				2022		Меток	лопрамид	
þ	Рармако-терапевтическая группа	кая Фармако-терапевтическая группа противорвотное средство - дофаминовых рецепторов блокатор центральный										
	Анатомо-терапевтическая	KOA ATX ATX										
)	химическая классификация	A03FA01	N	Метоклопрамид								

11	1	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		
			Метоклопрамид			P.O. Sejavta, District - Ratlam (M.P.) 457 001, India	5 лет			~		
1	2		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									