



Регистрационное удостоверение



1	Номер	ЛП-002367	Дата регистрации	11.02.2014	Дата окончания действия	31.12.2025	Дата решения	20.07.2022
	Дата переоформления	20.07.2022	Разрешён ввод в гражданский оборот до	5 лет				
2	Наименование держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата	Наименование	Открытое акционерное общество "Борисовский завод медицинских препаратов" (ОАО "БЗМП")					
		Страна	Республика Беларусь					
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			
		таблетки	10 мг	3 года	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	Стадия производства	Производитель	Адрес производителя	Страна		
		1	Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)	Открытое акционерное общество "Борисовский завод медицинских препаратов" (ОАО "БЗМП")	г. Борисов, ул. Строителей, д. 24	Республика Беларусь		
7	Инструкция по применению лекарственного препарата	Показать инструкции						
8	Нормативная документация	№ п/п	Номер НД	Год	№ изм	Наименование		
		1	ЛП-002367-200722	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					

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
		Метоклопрамид		Ипка Лабораториз Лимитед	P.O. Sejavta, District - Ratlam (M.P.) 457 001, India	5 лет			~
12	Особые отметки	Наличие лекарственного препарата в перечне ЖНВЛП							<input type="text" value="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="text" value="~"/>