



Регистрационное удостоверение



1	Номер	ЛС-000403	Дата регистрации	05.05.2010	Дата решения	23.05.2023
	Дата переоформления	10.02.2022	Разрешён ввод в гражданский оборот до	Бессрочный		
2	Наименование держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата	Наименование	Общество с ограниченной ответственностью "Самсон-Мед" (ООО "Самсон-Мед")			
		Страна	Россия			
3	Торговое наименование лекарственного препарата	Трипсин кристаллический				
4	Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование	Трипсин				
5	Формы выпуска	Лекарственная форма	Дозировка	Срок годности	Условия хранения	
		лиофилизат для приготовления раствора для инъекций и местного применения	10 мг	3 года	Упаковки	
В защищенном от света месте, при температуре не выше 25 град.						
				<ul style="list-style-type: none"> 10 мг - флаконы (10 шт.) - пачки картонные - По рецепту 10 мг - флаконы (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)	Общество с ограниченной ответственностью "Самсон-Мед" (ООО "Самсон-Мед")	г. Санкт-Петербург, Московское шоссе, д. 13, литер ВА	Россия
		2	Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)	Общество с ограниченной ответственностью "Самсон-Мед" (ООО "Самсон-Мед")	г. Санкт-Петербург, Московское шоссе, д. 13, литер ВИ	Россия
		3	Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)	Общество с ограниченной ответственностью "Самсон-Мед" (ООО "Самсон-Мед")	г. Санкт-Петербург, Московское шоссе, д. 13, литер ВЛ	Россия
7	Инструкция по применению лекарственного препарата	Показать инструкции				
8	Нормативная документация	№ п/п	Номер НД	Год	№ изм	Наименование

		1	ЛС-000403-100222	2022	Трипсин кристаллический
9	Фармако-терапевтическая группа	Фармако-терапевтическая группа протеолитическое средство			
10	Анатомо-терапевтическая химическая классификация	Код АТХ D03BA01	АТХ Трипсин		
11	Фармацевтическая субстанция				
12	Особые отметки	Наличие лекарственного препарата в перечне ЖНВЛП			<input type="text" value="Нет"/>
		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="~"/>