



Регистрационное удостоверение



1	Номер	П N013883/02		Дата регистрации	28.12.2009		Дата решения	15.06.2015	
	Дата переоформления	15.06.2015		Разрешён ввод в гражданский оборот до	Бессрочный				
2	Наименование держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата	Наименование	Адмеда Арцнаймиттель ГмбХ						
		Страна	Германия						
3	Торговое наименование лекарственного препарата	Добутамин Адмеда							
4	Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование	Добутамин							
5	Формы выпуска	Лекарственная форма	Дозировка	Срок годности	Условия хранения				
		раствор для инфузий	250 мг/50 мл	3 года	Упаковки В защищенном от света месте, при температуре не выше 25 град. (не замораживать) • 50 мл - ампулы - пачки картонные - Не указано • 50 мл - ампулы (50 шт.) - коробки картонные - для стационаров				
6	Сведения о стадиях производства	№ п/п	Стадия производства	Производитель	Адрес производителя			Страна	
		1	Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)	Хаупт Фарма Вюльфинг ГмбХ	Bethelner Landstrasse 18, 31028 Gronau/Leine, Germany			Германия	
7	Инструкция по применению лекарственного препарата	Показать инструкции							
8	Нормативная документация	№ п/п	Номер НД	Год	№ изм	Наименование			
		1	П N013883/02-310810	2010		Добутамин Адмеда			
		2	Изм. №1 к П N013883/02-310810	2015	1	Добутамин Адмеда			
9	Фармако-терапевтическая группа	Фармако-терапевтическая группа кардиотоническое средство негликозидной структуры							
10	Анатомо-терапевтическая химическая	Код АТХ	АТХ						
		C01CA07	Добутамин						

классификация										
11	Фармацевтическая субстанция	Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование	Торг. наим.	Производитель	Адрес	Срок годности	Условия хранения	Фармакоп. статья / Номер ИД	Входит в перечень нарк. средств, псих. веществ и их прекурсоров	
		Добутамин		Хаупт Фарма Вюльфинг ГмбХ	Bethelner Landstrasse 18, 31028 Gronau/Leine, Germany	~			~	
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="~"/>