



Регистрационное удостоверение



1	Номер <input type="text" value="П N012275/01"/>	Дата регистрации <input type="text" value="13.08.2007"/>	Дата решения <input type="text" value="23.12.2020"/>	Разрешён ввод в гражданский оборот до <input type="text" value="Бессрочный"/>		
2	Наименование держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата	Наименование <input type="text" value="Протекх Биосистемс Pvt.Лтд"/>	Страна <input type="text" value="Индия"/>			
3	Торговое наименование лекарственного препарата	<input type="text" value="Промез"/>				
4	Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование	<input type="text" value="Омепразол"/>				
5	Формы выпуска	Лекарственная форма	Дозировка	Срок годности	Условия хранения	
		капсулы	20 мг	2 года	Упаковки В сухом, защищенном от света месте, при температуре не выше 25 град. <ul style="list-style-type: none"> • 10 шт. - стрипы (10 шт.) - пачки картонные (100 шт.) - По рецепту • 10 шт. - стрипы (3 шт.) - пачки картонные (30 шт.) - По рецепту • 10 шт. - стрипы (5 шт.) - пачки картонные (50 шт.) - По рецепту • 14 шт. - стрипы - пачки картонные (14 шт.) - По рецепту 	
6	Сведения о стадиях производства	№ п/п	Стадия производства	Производитель	Адрес производителя	Страна
		1	Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)	Протекх Биосистемс Pvt.Лтд	145-146, Pace City-1, Sector-37, Gurgaon, (Haryana), India	Индия
7	Инструкция по применению лекарственного препарата	<input type="button" value="Показать инструкции"/>				
8	Нормативная документация	№ п/п	Номер НД	Год	№ изм	Наименование
		1	П N012275/01-130807	2007		Промез
		2	Изм. №1 к П N012275/01-130807	2020	1	Промез
9	Фармако-терапевтическая группа	Фармако-терапевтическая группа желез желудка секрецию понижающее средство - протонного насоса ингибитор				

10	Анатомо-терапевтическая химическая классификация	Код АТХ	АТХ
		A02BC01	Омепразол
11	Фармацевтическая субстанция		
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="~"/>