



Регистрационное удостоверение



1	Номер	ЛП-001967	Дата регистрации	09.01.2013	Дата окончания действия	31.12.2025	Дата решения	25.05.2021
	Дата переоформления	25.05.2021		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	Димедрол						
4	Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование	Дифенгидрамин						
5	Формы выпуска	Лекарственная форма	Дозировка	Срок годности	Условия хранения			
		раствор для внутривенного и внутримышечного введения	10 мг/мл	4 года	Упаковки В защищенном от света месте, при температуре не выше 25 град. • 1 мл - ампулы (10 шт.) - коробки картонные - По рецепту • 1 мл - ампулы (10 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)	Открытое акционерное общество "Борисовский завод медицинских препаратов" (ОАО "БЗМП")	222518, Минская обл., г. Борисов, ул. Чапаева, д. 64	Республика Беларусь		
7	Инструкция по применению лекарственного препарата	Показать инструкции						
8	Нормативная документация	№ п/п	Номер НД	Год	№ изм	Наименование		
		1	ЛП-001967-250521	2021		Димедрол		
9	Фармако-терапевтическая группа	Фармако-терапевтическая группа противоаллергическое средство - H1-гистаминовых рецепторов блокатор						

10	Анатомо-терапевтическая химическая классификация	Код АТХ		АТХ					
		R06AA02	Дифенгидрамин						
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
		Дифенгидрамин		Кванг Донг Фармасьютикал Ко., Лтд	No. 268, Shanghai Rd., Binjiang Fine Chemical Industry Zone, Qidong City, China	~			~
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="~"/>