



Регистрационное удостоверение



1	<p>Номер <input type="text" value="P N000028/01"/></p> <p>Дата регистрации <input type="text" value="17.10.2011"/></p> <p>Дата решения <input type="text" value="28.07.2022"/></p> <p>Дата переоформления <input type="text" value="28.07.2022"/></p> <p>Разрешён ввод в гражданский оборот до <input type="text" value="Бессрочный"/></p>												
2	<p>Наименование держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата</p> <p>Наименование <input type="text" value='Федеральное государственное бюджетное учреждение "Национальный медицинский исследовательский центр кардиологии" Министерства здравоохранения Российской Федерации (ФГБУ "НМИЦ кардиологии" Минздрава России)'/></p> <p>Страна <input type="text" value="Россия"/></p>												
3	<p>Торговое наименование лекарственного препарата <input type="text" value="ПУРОЛАЗА®"/></p>												
4	<p>Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование <input type="text" value="Проурокиназа"/></p>												
5	<table border="1"> <thead> <tr> <th rowspan="2">Лекарственная форма</th> <th rowspan="2">Дозировка</th> <th>Срок годности</th> <th>Условия хранения</th> </tr> <tr> <th colspan="2">Упаковки</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td rowspan="2">лиофилизат для приготовления раствора для внутривенного введения</td> <td rowspan="2">2000000 МЕ</td> <td>3 года; 3 года - растворитель</td> <td>В защищенном от света месте, при температуре не выше 25 град.</td> </tr> <tr> <td colspan="2"> <ul style="list-style-type: none"> <li>2000000 МЕ - флаконы - пачки картонные - По рецепту</li> <li>2000000 МЕ - флаконы - пачки картонные /в комплекте с растворителем (флаконы) 20 мл/ - По рецепту</li> </ul> </td> </tr> </tbody> </table>	Лекарственная форма	Дозировка	Срок годности	Условия хранения	Упаковки		лиофилизат для приготовления раствора для внутривенного введения	2000000 МЕ	3 года; 3 года - растворитель	В защищенном от света месте, при температуре не выше 25 град.	<ul style="list-style-type: none"> <li>2000000 МЕ - флаконы - пачки картонные - По рецепту</li> <li>2000000 МЕ - флаконы - пачки картонные /в комплекте с растворителем (флаконы) 20 мл/ - По рецепту</li> </ul>	
Лекарственная форма	Дозировка			Срок годности	Условия хранения								
		Упаковки											
лиофилизат для приготовления раствора для внутривенного введения	2000000 МЕ	3 года; 3 года - растворитель	В защищенном от света месте, при температуре не выше 25 град.										
		<ul style="list-style-type: none"> <li>2000000 МЕ - флаконы - пачки картонные - По рецепту</li> <li>2000000 МЕ - флаконы - пачки картонные /в комплекте с растворителем (флаконы) 20 мл/ - По рецепту</li> </ul>											
6	<table border="1"> <thead> <tr> <th>№ п/п</th> <th>Стадия производства</th> <th>Производитель</th> <th>Адрес производителя</th> <th>Страна</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>1</td> <td>Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)</td> <td>Федеральное государственное бюджетное учреждение "Национальный медицинский исследовательский центр кардиологии" Министерства здравоохранения Российской Федерации (ФГБУ "НМИЦ кардиологии" Минздрава России)</td> <td>121552, г. Москва, ул. Черепковская 3-я, д. 15А, стр. 24, стр. 25, стр. 48</td> <td>Россия</td> </tr> </tbody> </table>	№ п/п	Стадия производства	Производитель	Адрес производителя	Страна	1	Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)	Федеральное государственное бюджетное учреждение "Национальный медицинский исследовательский центр кардиологии" Министерства здравоохранения Российской Федерации (ФГБУ "НМИЦ кардиологии" Минздрава России)	121552, г. Москва, ул. Черепковская 3-я, д. 15А, стр. 24, стр. 25, стр. 48	Россия		
№ п/п	Стадия производства	Производитель	Адрес производителя	Страна									
1	Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)	Федеральное государственное бюджетное учреждение "Национальный медицинский исследовательский центр кардиологии" Министерства здравоохранения Российской Федерации (ФГБУ "НМИЦ кардиологии" Минздрава России)	121552, г. Москва, ул. Черепковская 3-я, д. 15А, стр. 24, стр. 25, стр. 48	Россия									
7	<p>Инструкция по применению лекарственного препарата</p> <p><input type="button" value="Показать инструкции"/></p>												
8	<table border="1"> <thead> <tr> <th>№ п/п</th> <th>Номер НД</th> <th>Год</th> <th>№ изм</th> <th>Наименование</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>1</td> <td>P N000028/01-280722</td> <td>2022</td> <td></td> <td>Пуролаза®</td> </tr> </tbody> </table>	№ п/п	Номер НД	Год	№ изм	Наименование	1	P N000028/01-280722	2022		Пуролаза®		
№ п/п	Номер НД	Год	№ изм	Наименование									
1	P N000028/01-280722	2022		Пуролаза®									

9	Фармако-терапевтическая группа	Фармако-терапевтическая группа							
		фибринолитическое средство							
10	Анатомо-терапевтическая химическая классификация	Код АТХ		АТХ					
		В01AD	Ферментные препараты						
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
		Проурокиназа	Проурокиназа рекомбинантная	Общество с ограниченной ответственностью Научно-производственное предприятие "Техноген"	121552, Москва, ул. 3-я Черепковская, д. 15А, стр. 6, стр. 24	5 лет	При температуре не выше минус 70 град.	Р N000025/01-210314	~
12	Особые отметки	Наличие лекарственного препарата в перечне ЖНВЛП							<input type="checkbox"/> 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="checkbox"/> ~