



Регистрационное удостоверение



1	Номер P N002104/01-2003	Дата регистрации 15.12.2008	Дата решения 11.04.2014
	Дата переоформления 25.08.2011	Разрешён ввод в гражданский оборот до Бессрочный	
2	Наименование держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата	Наименование ОАО "ДАЛЬХИМФАРМ"	Страна Россия
3	Торговое наименование лекарственного препарата	Бромгексин	
4	Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование	Бромгексин	
5	Формы выпуска	Лекарственная форма таблетки	Дозировка 8 мг
		Срок годности 3 года	Условия хранения Упаковки В сухом, защищенном от света месте • 10 шт. - упаковки ячейковые контурные - упаковки (10 шт.) - Без рецепта
6	Сведения о стадиях производства	№ п/п 1	Стадия производства Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)
			Производитель ОАО "ДАЛЬХИМФАРМ"
			Адрес производителя 680001, Хабаровский край, г. Хабаровск, ул.Ташкентская, 22
			Страна Россия
7	Инструкция по применению лекарственного препарата	Показать инструкции	
8	Нормативная документация	№ п/п	Номер ИД
		1	P N002104/01-250811
		2	Изм. №1 к P N002104/01-250811
		3	Изм. №2 к P N002104/01-250811
9	Фармако-терапевтическая группа	Фармако-терапевтическая группа отхаркивающее муколитическое средство	
10	Анатомо-терапевтическая химическая классификация	Код АТХ R05CB02	АТХ Бромгексин
11	Фармацевтическая субстанция	Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование Бромгексин	Торг. наим. Бромгексина гидрохлорид
		Производитель Вен Петрохем энд Фарма (Индия) Пвт.Лтд	Адрес 2903, 05, 07, 09, 10 & 2704 to 2708 G.I.D.C. Industrial Estate Sarigam, District: Valsad, India
		Срок годности 5 лет	Условия хранения В сухом, защищенном от света месте, при температуре не выше 25 град.
		Фармакоп. статья / Номер ИД ЛС-002024-260617	Входит в перечень нарк. средств, псих. веществ и их прекурсоров ~
12	Особые отметки	Наличие лекарственного препарата в перечне ЖНВЛП 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 ~	