



Регистрационное удостоверение



| | | | |
|----|--|--|---|
| 1 | Номер <input type="text" value="ЛСП-007012/08"/> | Дата регистрации <input type="text" value="02.09.2008"/> | Дата решения <input type="text" value="03.11.2022"/> |
| | Дата переоформления <input type="text" value="03.11.2022"/> | 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="ООО " фармтехнология""=""/> | Страна <input type="text" value="Республика Беларусь"/> |
| 3 | Торговое наименование лекарственного препарата | <input type="text" value="Амброксол"/> | |
| 4 | Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование | <input type="text" value="Амброксол"/> | |
| 5 | Формы выпуска | Лекарственная форма | Дозировка |
| | | раствор для приема внутрь | 15 мг 5 мл |
| | | раствор для приема внутрь | 30 мг 5 мл |
| | | | Срок годности |
| | | | 3 года |
| | | | 3 года |
| | | | Условия хранения |
| | | | Упаковки |
| | | | При температуре не выше 25 град. |
| | | | • 100 мл - флаконы - пачки картонные /в комплекте со шприцем-дозатором/ - Без рецепта |
| | | | • 150 мл - флаконы - пачки картонные /в комплекте со шприцем-дозатором/ - Без рецепта |
| | | | При температуре не выше 25 град. |
| | | | • 100 мл - флаконы - пачки картонные /в комплекте со шприцем-дозатором/ - Без рецепта |
| | | | • 150 мл - флаконы - пачки картонные /в комплекте со шприцем-дозатором/ - Без рецепта |
| 6 | Сведения о стадиях производства | № п/п | Стадия производства |
| | | 1 | Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества) |
| | | | Производитель |
| | | | ООО "Фармтехнология" |
| | | | Адрес производителя |
| | | | 220024, г.Минск, ул.Корженевского, 22 |
| | | | Страна |
| | | | Республика Беларусь |
| 7 | Инструкция по применению лекарственного препарата | <input type="text" value="Показать инструкции"/> | |
| 8 | Нормативная документация | № п/п | Номер НД |
| | | 1 | ЛСП-007012/08-031122 |
| | | | Год |
| | | | 2022 |
| | | | № изм |
| | | | |
| | | | Наименование |
| | | | Амброксол |
| 9 | Фармако-терапевтическая группа | <input type="text" value="Фармако-терапевтическая группа"/> | |
| | | отхаркивающее муколитическое средство | |
| 10 | Анатомо-терапевтическая химическая классификация | Код АТХ | АТХ |
| | | R05CB06 | Амброксол |
| 11 | Фармацевтическая субстанция | Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование | Торг. наим. |
| | | Амброксол | |
| | | | Производитель |
| | | | Шилла Фарма Лайфсайнес Лимитед |
| | | | Адрес |
| | | | Deosugur Industrial Area, 584 170 Raichur, Karnataka, India |
| | | | Срок годности |
| | | | ~ |
| | | | Условия хранения |
| | | | |
| | | | Фармакоп. статья / Номер НД |
| | | | |
| | | | Входит в перечень нарк. средств, псих. веществ и их прекурсоров |
| | | | ~ |
| 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="~"/> | |