ГРЛС

БМКП

ЕЭК

РОП

Сервис

Справка

Войти

Регистрационное удостоверение



1	Номер П N016027/01			Дата регистрации 04.07.2011						Дата решения					
	Разрешён ввод в гражданский оборот до														
2	Наименование держателя или владельца регистрационного Латвия														
	удостоверения лекарственного препарата	Страна													
3	T	Бромгексин Гринлекс													
4	или группировочное или химическое	Бромгексин													
	наименование					Срок го	Срок годности				Условия хранения				
5	Формы выпуска	Лекарственная форма		ма Д	Дозировка					Упаковки					
						5 лет В защищенном от света месте, при температуре не выше 25 град.									
		таблетки, [для детей]		4 1	Г	• 10 u	• 10 шт блистеры (5 шт.) - пачки картонные (50 шт.) - Без рецепта								
6	Сведения о стадиях производства	Nº п/ п			Стадия производства			Производитель					Страна		
		Производитель (Все стадии, включая выпускающий контро качества)							ь Акционерное Общество Krustpils St "Гриндекс" Latvia				3, Riga, LV-1057,	Латвия	
7	Инструкция по применению лекарственного препарата	ı.	Показать инструкции												
8	Нормативная документация	№ п/п			Номер НД				Год	№ изм	Наименование				
		1							2011		Бромгексин Гриндекс				
		3			L6027/01-040711					2020			Бромгексин Гриндекс		
			3 Изм. №2 к П N016027/01-040711 4 Изм. №3 к П N016027/01-040711							2020		Бромгексин Гриндекс Бромгексин Гриндекс			
	Фармако-терапевтическая		фармако-терапевтическая группа									r rain r pri	11		
9			ивающее муколі	итическ	ое средство	0									
	Анатомо-терапевтическая		Код АТХ							ATX					
10	химическая классификация	R05CB		Бромгексин											
11	Фармацевтическая субстанция			Торг. наим.	Производи	итель	. Адрес			Срок годности	Условия хранения	Фармакоп. статья / Номер НД	Входит в перечень нарк. средств, псих. веществ и их прекурсоров		
		Бромгексин			ФДЦ Лимі	итед Waluj	B-8, M.I.D.C., Industrial Ar Waluj 431136, Distr. Aurang State Maharashtra, India			~			~		
		Налич	ие лекарственно	го преп	арата в пер	ечне ЖНВ	злп						He	T	
12	Особые отметки Наличие в лекарственном препарате наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, подлежащих контролю Российской Федерации, международными договорами Российской Федерации, в том числе Единой конвенцией о наркотических средствах 1961 года и Конвенцией о психотропных веществах 19 года										оссийской ू				