



Регистрационное удостоверение



| | | | | | | | | | | |
|---|--|--|--|--|-------------------------|---|--|---|---------------------------------------|-------|
| 1 | Номер | ЛП-007524 | Дата регистрации | 21.10.2021 | Дата окончания действия | 31.12.2025 | Дата решения | 21.10.2021 | Разрешён ввод в гражданский оборот до | 5 лет |
| 2 | Наименование держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата | Наименование | Общество с ограниченной ответственностью "Б-ФАРМ" (ООО "Б-ФАРМ") | | | | | | | |
| | | Страна | Россия | | | | | | | |
| 3 | Торговое наименование лекарственного препарата | Даларгин | | | | | | | | |
| 4 | Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование | Тирозил-D-аланил-глицил-фенилаланил-лейцил-аргинин | | | | | | | | |
| 5 | Формы выпуска | Лекарственная форма | | Дозировка | Срок годности | Условия хранения | | | | |
| | | лиофилизат для приготовления раствора для внутривенного и внутримышечного введения | | | | 1 мг | 3 года | Упаковки | | |
| | | | | | | | | В защищенном от света месте, при температуре не выше 20 град. | | |
| | | | | | | <ul style="list-style-type: none"> 1 мг - ампулы (10 шт.) - пачки картонные - По рецепту 1 мг - ампулы (5 шт.) - пачки картонные - По рецепту | | | | |
| 6 | Сведения о стадиях производства | № п/п | Стадия производства | Производитель | | | Адрес производителя | | Страна | |
| | | 1 | Упаковщик/фасовщик (вторичная/третичная упаковка) | 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 | |
| | | 2 | Упаковщик/фасовщик (в первичную упаковку) | 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 | |
| | | 3 | Производитель (готовой ЛФ) | Федеральное государственное бюджетное учреждение "Национальный медицинский исследовательский центр кардиологии" Министерства | | | 121552, г. Москва, ул. Черепковская 3-я, д. 15А, стр. 24, стр. 25, стр. 48 | | Россия | |

| | | | | | | | | | |
|----|---|---|--|--|--|--------------------------|--|-----------------------------|---|
| | | | здравоохранения Российской Федерации (ФГБУ "НМИЦ кардиологии" Минздрава России) | | | | | | |
| | 4 | 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 | Инструкция по применению лекарственного препарата | | <input type="button" value="Показать инструкции"/> | | | | | | |
| 8 | Нормативная документация | № п/п 1 | Номер НД ЛП-007524-211021 | Год 2021 | № изм | Наименование Даларгин | | | |
| 9 | Фармако-терапевтическая группа | Фармако-терапевтическая группа язвы пептической средство лечения - регуляторный пептид | | | | | | | |
| 10 | Анатомо-терапевтическая химическая классификация | Код АТХ A02BX | АТХ Другие препараты для лечения язвенной болезни желудка и двенадцатиперстной кишки и ГЭРБ | | | | | | |
| 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 |
| | | Тирозил-D-аланил-глицил-фенилаланил-лейцил-аргинина ацетат (даларгин) | | Общество с ограниченной ответственностью "БЕРАХИМ" (ООО "БЕРАХИМ") | 249032, Калужская область, г. Обнинск, Киевское шоссе, д. 4А | 1 год | В защищенном от света месте, при температуре не выше 8 град. | | ~ |
| 12 | Особые отметки | Наличие лекарственного препарата в перечне ЖНВЛП | | | | | | | <input type="button" value="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 | | | | | | | <input type="button" value="~"/> |