



Регистрационное удостоверение



1	Номер <input type="text" value="ЛП-003557"/>	Дата регистрации <input type="text" value="11.04.2016"/>	Дата окончания действия <input type="text" value="31.12.2025"/>	Дата решения <input type="text" value="31.08.2022"/>
	Дата переоформления <input type="text" value="31.08.2022"/>	Разрешён ввод в гражданский оборот до <input type="text" value="5 лет"/>		
2	Наименование держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата	Наименование <input "фармлэнд")"="" (сп="" type="text" value="Белорусско-голландское совместное предприятие общество с ограниченной ответственностью " ооо="" фармлэнд"=""/>	Страна <input type="text" value="Республика Беларусь"/>	
3	Торговое наименование лекарственного препарата	<input type="text" value="Фурацилин"/>		
4	Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование	<input type="text" value="Нитрофураол"/>		
5	Формы выпуска	Лекарственная форма <input type="text" value="раствор для местного и наружного применения"/>	Дозировка <input type="text" value="0.02%"/>	Срок годности <input type="text" value="2 года"/>
				Условия хранения <input type="text" value="В защищенном от света месте, при температуре не выше 25 град."/>
				<ul style="list-style-type: none"> 100 мл - контейнеры - пакеты полиэтиленовые - Без рецепта 100 мл - контейнеры (100 шт.) - ящики картонные - для стационаров 1000 мл - контейнеры - пакеты полиэтиленовые - Без рецепта 1000 мл - контейнеры (15 шт.) - ящики картонные - для стационаров 200 мл - контейнеры - пакеты полиэтиленовые - Без рецепта 200 мл - контейнеры (55 шт.) - ящики картонные - для стационаров 250 мл - контейнеры - пакеты полиэтиленовые - Без рецепта 250 мл - контейнеры (50 шт.) - ящики картонные - для стационаров 400 мл - контейнеры - пакеты полиэтиленовые - Без рецепта 400 мл - контейнеры (40 шт.) - ящики картонные - для стационаров 500 мл - контейнеры - пакеты полиэтиленовые - Без рецепта 500 мл - контейнеры (30 шт.) - ящики картонные - для стационаров
6	Сведения о стадиях производства	№ п/п <input type="text" value="1"/>	Стадия производства <input type="text" value="Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)"/>	Производитель <input "фармлэнд")"="" (сп="" type="text" value="Белорусско-голландское совместное предприятие общество с ограниченной ответственностью " ооо="" фармлэнд"=""/>
				Адрес производителя <input type="text" value="Минская обл., г. Несвиж, ул. Ленинская, д. 124"/>
				Страна <input type="text" value="Республика Беларусь"/>
7	Инструкция по применению лекарственного препарата	<input type="text" value="Показать инструкции"/>		
8	Нормативная документация	№ п/п <input type="text" value="1"/>	Номер НД <input type="text" value="ЛП-003557-310822"/>	Год <input type="text" value="2022"/>
				№ изм. <input type="text" value=""/>
				Наименование <input type="text" value="Фурацилин"/>
9	Фармако-терапевтическая группа	<input type="text" value="Фармако-терапевтическая группа"/>		
		<input type="text" value="противомикробное средство - нитрофуран"/>		
10	Анатомо-терапевтическая химическая классификация	Код АТХ <input type="text" value="D08AF01"/>	АТХ <input type="text" value="Нитрофураол"/>	
11	Фармацевтическая субстанция	Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование <input type="text" value="Нитрофураол"/>	Торг. наим. <input type="text" value="Фурацилин"/>	Производитель <input type="text" value="Цзинань Цзиньда Фармасьютикал Кемистри Ко.Лтд"/>
				Адрес <input type="text" value="No. 6121 Longquan Road, Zhangqiu District, Jinan City, Shandong Province 250200, China"/>
				Срок годности <input type="text" value="3 года"/>
				Условия хранения <input type="text" value="В защищенном от света месте, при температуре не выше 25 град."/>
				Фармакоп. статья / Номер НД <input type="text" value="ФС 001546-081116"/>
				Входит в перечень нарк. средств, псих. веществ и их прекурсоров <input type="text" value="~"/>
12	Особые отметки	Наличие лекарственного препарата в перечне ЖНВЛП <input type="text" 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="text" value="~"/>		