



Регистрационное удостоверение



1	<p>Номер <input type="text" value="ЛП-003204"/></p> <p>Дата регистрации <input type="text" value="16.09.2015"/></p> <p>Дата окончания действия <input type="text" value="31.12.2025"/></p> <p>Дата решения <input type="text" value="10.03.2022"/></p> <p>Дата переоформления <input type="text" value="30.11.2020"/></p> <p>Разрешён ввод в гражданский оборот до <input type="text" value="5 лет"/></p>																									
2	<p>Наименование держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата</p> <p>Наименование <input type="text" value="Акционерное Общество " гриндекс""=""/></p> <p>Страна <input type="text" value="Латвия"/></p>																									
3	<p>Торговое наименование лекарственного препарата <input type="text" value="ИПИГРИКС®"/></p>																									
4	<p>Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование <input type="text" value="Ипидакрин"/></p>																									
5	<table border="1"> <thead> <tr> <th rowspan="2">Лекарственная форма</th> <th rowspan="2">Дозировка</th> <th>Срок годности</th> <th>Условия хранения</th> </tr> <tr> <th colspan="2">Упаковки</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td rowspan="2">раствор для внутримышечного и подкожного введения</td> <td rowspan="2">15 мг/мл</td> <td>2 года</td> <td>При температуре не выше 25 град. (не замораживать)</td> </tr> <tr> <td colspan="2">• 1 мл - ампулы (10 шт.) - пачки картонные - По рецепту</td> </tr> <tr> <td rowspan="2">раствор для внутримышечного и подкожного введения</td> <td rowspan="2">5 мг/мл</td> <td>2 года</td> <td>При температуре не выше 25 град. (не замораживать)</td> </tr> <tr> <td colspan="2">• 1 мл - ампулы (10 шт.) - пачки картонные - По рецепту</td> </tr> </tbody> </table>	Лекарственная форма	Дозировка	Срок годности	Условия хранения	Упаковки		раствор для внутримышечного и подкожного введения	15 мг/мл	2 года	При температуре не выше 25 град. (не замораживать)	• 1 мл - ампулы (10 шт.) - пачки картонные - По рецепту		раствор для внутримышечного и подкожного введения	5 мг/мл	2 года	При температуре не выше 25 град. (не замораживать)	• 1 мл - ампулы (10 шт.) - пачки картонные - По рецепту								
Лекарственная форма	Дозировка			Срок годности	Условия хранения																					
		Упаковки																								
раствор для внутримышечного и подкожного введения	15 мг/мл	2 года	При температуре не выше 25 град. (не замораживать)																							
		• 1 мл - ампулы (10 шт.) - пачки картонные - По рецепту																								
раствор для внутримышечного и подкожного введения	5 мг/мл	2 года	При температуре не выше 25 град. (не замораживать)																							
		• 1 мл - ампулы (10 шт.) - пачки картонные - По рецепту																								
6	<table border="1"> <thead> <tr> <th>№ п/п</th> <th>Стадия производства</th> <th>Производитель</th> <th>Адрес производителя</th> <th>Страна</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>1</td> <td>Упаковщик/фасовщик (вторичная/третичная упаковка)</td> <td>Эйч Би Эм Фарма с.р.о.</td> <td>Sklabinska 30, 03680 Martin, Slovak Republic</td> <td>Словакия</td> </tr> <tr> <td>2</td> <td>Упаковщик/фасовщик (в первичную упаковку)</td> <td>Эйч Би Эм Фарма с.р.о.</td> <td>Sklabinska 30, 03680 Martin, Slovak Republic</td> <td>Словакия</td> </tr> <tr> <td>3</td> <td>Производитель (готовой ЛФ)</td> <td>Эйч Би Эм Фарма с.р.о.</td> <td>Sklabinska 30, 03680 Martin, Slovak Republic</td> <td>Словакия</td> </tr> <tr> <td>4</td> <td>Выпускающий контроль качества</td> <td>Акционерное Общество "Гриндекс"</td> <td>Krustpils Str. 53, Riga, LV-1057, Latvia</td> <td>Латвия</td> </tr> </tbody> </table>	№ п/п	Стадия производства	Производитель	Адрес производителя	Страна	1	Упаковщик/фасовщик (вторичная/третичная упаковка)	Эйч Би Эм Фарма с.р.о.	Sklabinska 30, 03680 Martin, Slovak Republic	Словакия	2	Упаковщик/фасовщик (в первичную упаковку)	Эйч Би Эм Фарма с.р.о.	Sklabinska 30, 03680 Martin, Slovak Republic	Словакия	3	Производитель (готовой ЛФ)	Эйч Би Эм Фарма с.р.о.	Sklabinska 30, 03680 Martin, Slovak Republic	Словакия	4	Выпускающий контроль качества	Акционерное Общество "Гриндекс"	Krustpils Str. 53, Riga, LV-1057, Latvia	Латвия
№ п/п	Стадия производства	Производитель	Адрес производителя	Страна																						
1	Упаковщик/фасовщик (вторичная/третичная упаковка)	Эйч Би Эм Фарма с.р.о.	Sklabinska 30, 03680 Martin, Slovak Republic	Словакия																						
2	Упаковщик/фасовщик (в первичную упаковку)	Эйч Би Эм Фарма с.р.о.	Sklabinska 30, 03680 Martin, Slovak Republic	Словакия																						
3	Производитель (готовой ЛФ)	Эйч Би Эм Фарма с.р.о.	Sklabinska 30, 03680 Martin, Slovak Republic	Словакия																						
4	Выпускающий контроль качества	Акционерное Общество "Гриндекс"	Krustpils Str. 53, Riga, LV-1057, Latvia	Латвия																						
7	<p>Инструкция по применению <input type="button" value="Показать инструкции"/></p>																									

лекарственного препарата									
8	Нормативная документация	№ п/п	Номер НД			Год	№ изм	Наименование	
		1	ЛП-003204-160915			2015		Ипигрикс®	
		2	Изм. №1 к ЛП-003204-160915			2019	1	Ипигрикс®	
		3	Изм. №2 к ЛП-003204-160915			2022	2	Ипигрикс®	
9	Фармако-терапевтическая группа	Фармако-терапевтическая группа							
		Антихолинэстеразные средства							
10	Анатомо-терапевтическая химическая классификация	Код АТХ	АТХ						
		N07AA	Антихолинэстеразные средства						
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
		Ипидакрин		Акционерное Общество "Гриндекс"	Krustpils Str. 53, Riga, LV-1057, Latvia	~			~
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="~"/>