



Регистрационное удостоверение



1	Номер	ЛП-000239	Дата регистрации	16.02.2011	Дата решения	04.03.2022
	Дата переоформления	13.12.2021	Разрешён ввод в гражданский оборот до	Бессрочный		
2	Наименование держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата	Наименование	Набикасим Индастриз (Пвт.) Лтд			
	Страна	Пакистан				
3	Торговое наименование лекарственного препарата	Энема Клин				
4	Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование	~				
5	Формы выпуска	Лекарственная форма	Дозировка	Срок годности	Условия хранения	
		раствор для ректального введения	~	3 года	Упаковки	
				При температуре не выше 30 град.		
		• 120 мл - флаконы - пачки картонные - Без рецепта				
6	Сведения о стадиях производства	№ п/п	Стадия производства	Производитель	Адрес производителя	Страна
		1	Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)	Набикасим Индастриз (Пвт.) Лтд	17/24, Korangi Industrial Area, Karachi, Pakistan	Пакистан
7	Инструкция по применению лекарственного препарата	Показать инструкции				
8	Нормативная документация	№ п/п	Номер НД	Год	№ изм	Наименование
		1	ЛП-000239-131221	2021		Энема Клин
		2	Изм. №1 к ЛП-000239-131221	2022	1	Энема Клин
9	Фармако-терапевтическая группа	Фармако-терапевтическая группа слабительное средство				
10	Анатомо-терапевтическая химическая классификация	Код АТХ	АТХ			
		A06AG01	Натрия фосфат			

		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
11	Фармацевтическая субстанция	натрия гидрофосфата гептагидрат		Набикасим Индастриз (Пвт.) Лтд	17/24, Korangi Industrial Area, Karachi, Pakistan	~			~
		натрия дигидрофосфата моногидрат		Набикасим Индастриз (Пвт.) Лтд	17/24, Korangi Industrial Area, Karachi, Pakistan	~			~
12	Особые отметки	<p>Наличие лекарственного препарата в перечне ЖНВЛП</p> <p>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</p>							<input type="text" value="Нет"/> <input type="text" value="~"/>