



Регистрационное удостоверение



1	Номер	ЛСР-001494/08		Дата регистрации	14.03.2008		Дата решения	17.03.2015	
	Дата переоформления	17.03.2015		Разрешён ввод в гражданский оборот до	Бессрочный				
2	Наименование держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата	Наименование	Маничем АГ						
		Страна	Швейцария						
3	Торговое наименование лекарственного препарата	Окситоцин							
4	Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование	Окситоцин							
5	Формы выпуска	Лекарственная форма	Дозировка	Срок годности	Условия хранения				
		раствор для инъекций	5 МЕ/мл	2 года	Упаковки				
				В защищенном от света месте, при температуре 8-20 град. • 1 мл - ампулы (10 шт.) - пачки картонные - Не указано					
6	Сведения о стадиях производства	№ п/п	Стадия производства	Производитель	Адрес производителя			Страна	
		1	Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)	Шаньдун Шэнлу Фармасьютикал Ко.Лтд.	North of Sihe Road, Sihe Street, Sishui County, Shandong Province, China			Китай	
7	Инструкция по применению лекарственного препарата	Показать инструкции							
8	Нормативная документация	№ п/п	Номер НД		Год	№ изм	Наименование		
		1	ЛСР-001494/08-140308		2008		Окситоцин		
		2	Изм. №1 к ЛСР-001494/08-140308		2009	1	Окситоцин		
		3	Изм. №2 к ЛСР-001494/08-140308		2015	2	Окситоцин		
9	Фармако-терапевтическая группа	Фармако-терапевтическая группа родовой деятельности стимулятор - препарат окситоцина							
10	Анатомо-терапевтическая химическая	Код АТХ	АТХ						
		H01BB02	Окситоцин						

классификация									
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
		Окситоцин		Шаньдун Шэнлу Фармасьютикал Ко.Лтд.	North of Sihe Road, Sihe Street, Sishui County, Shandong Province, China	~			~
12	Особые отметки	Наличие лекарственного препарата в перечне ЖНВЛП							<input type="text" value="Да"/>
		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="~"/>