



Регистрационное удостоверение



1	Номер	ЛСР-006774/09		Дата регистрации	25.08.2009		Дата решения	29.04.2022	
	Дата переоформления	29.04.2022		Разрешён ввод в гражданский оборот до	Бессрочный				
2	Наименование держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата	Наименование	Общество с ограниченной ответственностью Фирма "ФЕРМЕНТ" (ООО Фирма "ФЕРМЕНТ")						
		Страна	Россия						
3	Торговое наименование лекарственного препарата	Ницерголин							
4	Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование	Ницерголин							
5	Формы выпуска	Лекарственная форма	Дозировка	Срок годности	Условия хранения				
		лиофилизат для приготовления раствора для инъекций	4 мг	4 года	Упаковки				
				В защищенном от света месте, при температуре 2-8 град. • 35 мг - ампулы (5 шт.) - пачки картонные /в комплекте с растворителем: натрия хлорида раствор 0.9% (ампулы) 5 мл-5 шт./ - По рецепту					
6	Сведения о стадиях производства	№ п/п	Стадия производства	Производитель		Адрес производителя		Страна	
		1	Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)	Общество с ограниченной ответственностью Фирма "ФЕРМЕНТ" (ООО Фирма "ФЕРМЕНТ")		Московская обл., г.о. Красногорск, пос. Мечниково, владение 11, стр. 1		Россия	
7	Инструкция по применению лекарственного препарата	Показать инструкции							
8	Нормативная документация	№ п/п	Номер НД	Год	№ изм	Наименование			
		1	ЛСР-006774/09-290422	2022		Ницерголин			
9	Фармако-терапевтическая группа	Фармако-терапевтическая группа альфа-адреноблокатор							
10	Анатомо-терапевтическая химическая классификация	Код АТХ	АТХ						
		S04AE02	Ницерголин						

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
		Ницерголин	Ницерголин	Тева Чек Индастриз с.р.о.	Ostravska 29/305, 747 70 Opava-Komarov, Czech Republic	3 года	В защищенном от света месте, при температуре 2-8 град.	П N013368/01-171108	~
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="~"/>