



Регистрационное удостоверение



1	Номер	ЛСР-001751/09		Дата регистрации	10.03.2009		Дата решения	22.05.2023	
	Дата переоформления	22.05.2023		Разрешён ввод в гражданский оборот до	Бессрочный				
2	Наименование держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата	Наименование	ШТАДА Арцнаймиттель АГ						
		Страна	Германия						
3	Торговое наименование лекарственного препарата	Эбрантил®							
4	Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование	Урапидил							
5	Формы выпуска	Лекарственная форма	Дозировка	Срок годности	Условия хранения				
		раствор для внутривенного введения	5 мг/мл	2 года	Упаковки				
				При температуре не выше 30 град.					
				<ul style="list-style-type: none"> <li>10 мл - ампулы (5 шт.) - пачки картонные - По рецепту</li> <li>5 мл - ампулы (5 шт.) - пачки картонные - По рецепту</li> </ul>					
6	Сведения о стадиях производства	№ п/п	Стадия производства	Производитель	Адрес производителя	Страна			
		1	Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)	Такеда Австрия ГмбХ	St.Peter-Strasse 25, A-4020 Linz, Austria	Австрия			
7	Инструкция по применению лекарственного препарата	<a href="#">Показать инструкции</a>							
8	Нормативная документация	№ п/п	Номер НД	Год	№ изм	Наименование			
		1	ЛСР-001751/09-220523	2023		Эбрантил®			
9	Фармако-терапевтическая группа	Фармако-терапевтическая группа альфа-адреноблокатор							
10	Анатомо-терапевтическая химическая классификация	Код АТХ	АТХ						
		C02CA06	Урапидил						

		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	Урапидил		Такеда ГмбХ	Robert-Bosch-Strasse 8, 78224 Singen, Germany	~			~
		Урапидил		Зидус Такеда Хелскеа Пвт.Лтд	C/4, MIDS, Village Pawne, Thane-Belapur Road, 400 705 Vashi, Navi Mumbai, India	~			~
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="Да"/> <input type="text" value="~"/>