



Регистрационное удостоверение



1	Номер	ЛП-002801	Дата регистрации	29.12.2014	Дата окончания действия	31.12.2025	Дата решения	30.12.2019
	Дата переоформления	30.12.2019	Разрешён ввод в гражданский оборот до	5 лет				
2	Наименование держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата	Наименование	Республиканское унитарное производственное предприятие "Белмедпрепараты" (РУП "Белмедпрепараты")					
		Страна	Республика Беларусь					
3	Торговое наименование лекарственного препарата	ПАСК натриевая соль						
4	Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование	Аминосалициловая кислота						
5	Формы выпуска	Лекарственная форма	Дозировка	Срок годности	Условия хранения			
					Упаковки			
		лиофилизат для приготовления раствора для инфузий	3 г	3 года	В защищенном от света месте, при температуре не выше 25 град. <ul style="list-style-type: none"> • 3 г - бутылки - пачки картонные - По рецепту • 3 г - бутылки (56 шт.) - тара - для стационаров • 3 г - флаконы - пачки картонные - По рецепту • 3 г - флаконы (48 шт.) - тара - для стационаров 			
6	Сведения о стадиях производства	№ п/п	Стадия производства	Производитель		Адрес производителя		Страна
		1	Упаковщик/фасовщик (вторичная/третичная упаковка)	Республиканское унитарное производственное предприятие "Белмедпрепараты" (РУП "Белмедпрепараты")		220006, г. Минск, ул. Маяковского, 1/22		Республика Беларусь
		2	Упаковщик/фасовщик (в первичную упаковку)	Республиканское унитарное производственное предприятие "Белмедпрепараты" (РУП "Белмедпрепараты")		220006, г. Минск, ул. Маяковского, 1/22		Республика Беларусь
		3	Производитель (готовой ЛФ)	Республиканское унитарное производственное предприятие "Белмедпрепараты" (РУП "Белмедпрепараты")		220006, г. Минск, ул. Маяковского, 1/22		Республика Беларусь

		4	Упаковщик/фасовщик (вторичная/третичная упаковка)	Республиканское унитарное производственное предприятие "Белмедпрепараты" (РУП "Белмедпрепараты")	220007, Республика Беларусь, г. Минск, ул. Фабрициуса, д. 30	Республика Беларусь			
		5	Упаковщик/фасовщик (в первичную упаковку)	Республиканское унитарное производственное предприятие "Белмедпрепараты" (РУП "Белмедпрепараты")	220007, Республика Беларусь, г. Минск, ул. Фабрициуса, д. 30	Республика Беларусь			
		6	Производитель (готовой ЛФ)	Республиканское унитарное производственное предприятие "Белмедпрепараты" (РУП "Белмедпрепараты")	220007, Республика Беларусь, г. Минск, ул. Фабрициуса, д. 30	Республика Беларусь			
		7	Выпускающий контроль качества	Республиканское унитарное производственное предприятие "Белмедпрепараты" (РУП "Белмедпрепараты")	220006, г. Минск, ул. Маяковского, 1	Республика Беларусь			
		8	Выпускающий контроль качества	Республиканское унитарное производственное предприятие "Белмедпрепараты" (РУП "Белмедпрепараты")	220007, Республика Беларусь, г. Минск, ул. Фабрициуса, д. 30	Республика Беларусь			
7	Инструкция по применению лекарственного препарата	Показать инструкции							
8	Нормативная документация	№ п/п	Номер НД		Год	№ изм	Наименование		
		1	ЛП-002801-140219		2019		ПАСК натриевая соль		
9	Фармако-терапевтическая группа	Фармако-терапевтическая группа							
		противотуберкулезное средство							
10	Анатомо-терапевтическая химическая классификация	Код АТХ		АТХ					
		J04AA01		Аминосалициловая кислота					
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
		Аминосалициловая кислота		Жеджианг Драгон Хемикал Ко., Лтд.	Anlan Road Haining Foreign Dvpt Zone Haining, 314423, China	~			~
		Аминосалициловая кислота		Биокемикал энд Синтетикэл Продакт Лтд	Plot No. 11/6/2029, Phase II, Sri Venkateswara Co-op Industrial Estate, Balanagar, India	~			~
12	Особые отметки	Наличие лекарственного препарата в перечне ЖНВЛП							<input type="checkbox"/> 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="checkbox"/> ~