ГРЛС

БМКП

ЕЭК

РОП

Сервис

Справка

Войти

Регистрационное удостоверение



1	Номер П N015364/01			Дата регистрации 03.11.2009								Дата решения 21.07.2022			
	Дата переоформления 21.07.2022 Разрешён ввод в гражданский оборот до														
2	Наименование держателя или владельца Наименование регистрационного удостоверения Страна лекарственного препарата														
3	Торговое наименование лекарственного препарата														
4	Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование	питованное пировочное мическое													
5	Формы выпуска	Лекарственная форма			Дозировка	Срок	годности		Условия хранения Упаковки						
		раствор для инъекций		2	0 мг/мл	• 2 мл - ампулы (10 шт.)			ном от света месте, при температуре не выше 25 град. коробки картонные - По рецепту пачки картонные - По рецепту						
6	Сведения о стадиях производства	№ п/п Стадия прои п Производитель (Все с			адии, включая Отг		Производитель рытое акционерное общество "Бо						., г. Республика		
7	Инструкция по применению лекарственного препарата	ю Показать инструкции													
8	Нормативная документация	№ п/п 1 П N015364/			Номер НД				Год 2022			Наименовани Лидокаин		ание	
9	Фармако-терапевтическая группа		1 П N015364/01-210722 2022 Лидокаин Фармако-терапевтическая группа местноанестезирующее средство												
10	Трунна Анатомо-терапевтическая химическая классификация	код ATX ATX N01BB02 Лидокаин													
11	5) 555-111-4-1-1	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		
		Лидокаин			Свати Спентозе Пвт. Лтд		Plot No. A-1/2102, 2103, Phase- III, G.I.D.C. Vapi, City: Vapi - 396195, Dist: Valsad, India		~			~			
		Лидокаин			Дишман Карбоген Амсис Лимитед		1 Village: L Sanand Dis	Io: 47, Paiki Sub Plot No: : Lodariyal Taluka: Dist: Ahmedabad - Gujarat, India		~			~		
12	Особые отметки	Наличие лекарственного препарата в перечне ЖНВЛП 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													