



Регистрационное удостоверение



1	Номер	ЛП-000553		Дата регистрации	14.07.2011		Дата решения	25.10.2022	
	Дата переоформления	25.10.2022		Разрешён ввод в гражданский оборот до	Бессрочный				
2	Наименование держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата	Наименование	Открытое акционерное общество "Борисовский завод медицинских препаратов" (ОАО "БЗМП")						
		Страна	Республика Беларусь						
3	Торговое наименование лекарственного препарата	Индометацин							
4	Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование	Индометацин							
5	Формы выпуска	Лекарственная форма	Дозировка	Срок годности	Условия хранения				
		мазь для наружного применения	100 мг/г	2 года	Упаковки				
				При температуре не выше 25 град.					
			• 40 г - тубы - пачки картонные - Без рецепта						
6	Сведения о стадиях производства	№ п/п	Стадия производства	Производитель		Адрес производителя		Страна	
		1	Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)	Открытое акционерное общество "Борисовский завод медицинских препаратов" (ОАО "БЗМП")		222518, Минская обл., г. Борисов, ул. Чапаева, д. 64		Республика Беларусь	
7	Инструкция по применению лекарственного препарата	Показать инструкции							
8	Нормативная документация	№ п/п	Номер НД	Год	№ изм	Наименование			
		1	ЛП-000553-251022	2022		Индометацин			
9	Фармако-терапевтическая группа	Фармако-терапевтическая группа							
10	Анатомо-терапевтическая химическая классификация	Код АТХ		АТХ					
		M02AA23	Индометацин						

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
		Индометацин	Индометацин	Си Эс Пи Си Оуи Фармасьютикал Ко.Лтд	№ 276 Zhongshan West Road, Shijiazhuang City, China	4 года	В сухом, защищенном от света месте, при температуре не выше 25 град.	ЛСР-007749/09-021009	~
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="~"/>