



Регистрационное удостоверение



1	Номер <input type="text" value="ЛП-005735"/>	Дата регистрации <input type="text" value="20.08.2019"/>	Дата окончания действия <input type="text" value="20.08.2024"/>	Дата решения <input type="text" value="20.08.2019"/>	Разрешён ввод в гражданский оборот до <input type="text" value="5 лет"/>				
2	Наименование держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата	Наименование <input type="text" value="ООО " фарматория"=""/>	Страна <input type="text" value="Россия"/>						
3	Торговое наименование лекарственного препарата	<input type="text" value="Хлоргексидин"/>							
4	Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование	<input type="text" value="Хлоргексидин"/>							
5	Формы выпуска	Лекарственная форма	Дозировка	Срок годности	Условия хранения				
					Упаковки				
		спрей для наружного применения, [спиртовой]	0.5%	3 года	В защищенном от света месте, при температуре не выше 25 град., в герметичной упаковке (вдали от огня)				
					<ul style="list-style-type: none"> 100 мл - флаконы - пачки картонные /в комплекте с кнопочным насосом распылителем и защитным колпачком/ - Без рецепта 100 мл - флаконы (30 шт.) - коробки картонные - для стационаров 100 мл - флаконы (30 шт.) - ящики картонные - для стационаров 100 мл - флаконы (60 шт.) - коробки картонные - для стационаров 100 мл - флаконы (60 шт.) - ящики картонные - для стационаров 100 мл - флаконы (96 шт.) - коробки картонные - для стационаров 100 мл - флаконы (96 шт.) - ящики картонные - для стационаров 50 мл - флаконы - пачки картонные /в комплекте с кнопочным насосом распылителем и защитным колпачком/ - Без рецепта 50 мл - флаконы (30 шт.) - коробки картонные - для стационаров 50 мл - флаконы (30 шт.) - ящики картонные - для стационаров 50 мл - флаконы (60 шт.) - коробки картонные - для стационаров 50 мл - флаконы (60 шт.) - ящики картонные - для стационаров 50 мл - флаконы (96 шт.) - коробки картонные - для стационаров 50 мл - флаконы (96 шт.) - ящики картонные - для стационаров 70 мл - флаконы - пачки картонные /в комплекте с кнопочным насосом распылителем и защитным колпачком/ - Без рецепта 70 мл - флаконы (30 шт.) - коробки картонные - для стационаров 70 мл - флаконы (30 шт.) - ящики картонные - для стационаров 70 мл - флаконы (60 шт.) - коробки картонные - для стационаров 70 мл - флаконы (60 шт.) - ящики картонные - для стационаров 70 мл - флаконы (96 шт.) - коробки картонные - для стационаров 70 мл - флаконы (96 шт.) - ящики картонные - для стационаров 				
6	Сведения о стадиях производства	№ п/п	Стадия производства	Производитель	Адрес производителя	Страна			
		1	Упаковщик/фасовщик (вторичная/третичная упаковка)	АО "Кировская фармацевтическая фабрика"	610000, г. Киров, ул. Московская, д. 27а	Россия			
		2	Упаковщик/фасовщик (в первичную упаковку)	АО "Кировская фармацевтическая фабрика"	610000, г. Киров, ул. Московская, д. 27а	Россия			
		3	Производитель (готовой ЛФ)	АО "Кировская фармацевтическая фабрика"	610000, г. Киров, ул. Московская, д. 27а	Россия			
		4	Выпускающий контроль качества	АО "Кировская фармацевтическая фабрика"	610000, г. Киров, ул. Московская, д. 27а	Россия			
7	Инструкция по применению лекарственного препарата	<input type="button" value="Показать инструкции"/>							
8	Нормативная документация	№ п/п	Номер НД	Год	№ изм	Наименование			
		1	ЛП-005735-200819	2019		Хлоргексидин			
9	Фармако-терапевтическая группа	Фармако-терапевтическая группа антисептическое средство							
10	Анатомо-терапевтическая химическая классификация	Код АТХ	АТХ						
		D08AC02	Хлоргексидин						
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

	Хлоргексидин	Хлоргексидина биглюконат	Дж.Амфрей Лабораториз	Sambava Chambers, 4 floor, Sir P.M. Road, Mumbai - 400001, India	3 года	В защищенном от света месте, при температуре 15-25 град.	ФС 000050-310111	~
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="checkbox"/> Да <input type="checkbox"/> ~