



Регистрационное удостоверение



1	Номер	ЛП-001582		Дата регистрации	15.03.2012		Дата решения	30.06.2017	
	Дата переоформления	03.04.2017		Разрешён ввод в гражданский оборот до	Бессрочный				
2	Наименование держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата	Наименование	ООО "ВИАЛ"						
		Страна	Россия						
3	Торговое наименование лекарственного препарата	Окситоцин-Виал							
4	Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование	Окситоцин							
5	Формы выпуска	Лекарственная форма	Дозировка	Срок годности	Условия хранения				
		раствор для инъекций	5 МЕ/мл	3 года	Упаковки				
				В защищенном от света месте, при температуре 2-8 град.					
• 1 мл - ампулы (10 шт.) - пачки картонные - По рецепту									
6	Сведения о стадиях производства	№ п/п	Стадия производства	Производитель	Адрес производителя	Страна			
		1	Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)	Си Эс Пи Си Оуи Фармасьютикал Ко.Лтд	№ 276 Zhongshan West Road, Shijiazhuang City, China	Китай			
7	Инструкция по применению лекарственного препарата	Показать инструкции							
8	Нормативная документация	№ п/п	Номер НД	Год	№ изм	Наименование			
		1	ЛП 001582-150312	2012		Окситоцин-Виал			
		2	Изм. №1 к ЛП 001582-150312	2012	1	Окситоцин-Виал			
		3	Изм. №2 к ЛП 001582-150312	2017	2	Окситоцин-Виал			
9	Фармако-терапевтическая группа	Фармако-терапевтическая группа							
		родовой деятельности стимулятор - препарат окситоцина							
10	Анатомо-терапевтическая химическая	Код АТХ	АТХ						
		H01BB02	Окситоцин						

классификация		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	Окситоцин		Нинбо Жэньцзянь Фармасьютикал Груп Ко. Лтд	555 Changchi Rd, Cixi, Ningbo, Zhejiang, 315300, China	~			~
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"/> ~