



Регистрационное удостоверение



1	Номер <input type="text" value="ЛС-000241"/>	Дата регистрации <input type="text" value="07.04.2010"/>	Дата решения <input type="text" value="15.09.2022"/>																
	Дата переоформления <input type="text" value="15.09.2022"/>	Разрешён ввод в гражданский оборот до <input type="text" value="Бессрочный"/>																	
2	Наименование держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата	Наименование <input type="text" value="Акционерное общество " брынцалов-а"=""/>	Страна <input type="text" value="Россия"/>																
3	Торговое наименование лекарственного препарата	<input type="text" value="Вода для инъекций"/>																	
4	Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование	<input type="text" value="Вода"/>																	
5	Формы выпуска	Лекарственная форма <input type="text" value="растворитель для приготовления лекарственных форм для инъекций"/>	Дозировка ~																
		Срок годности 4 года	Условия хранения Упаковки При температуре не выше 30 град.																
		<ul style="list-style-type: none"> 1 мл - ампулы (10 шт.) - пачки картонные - По рецепту 1 мл - ампулы (5 шт.) - пачки картонные - По рецепту 10 мл - ампулы (10 шт.) - пачки картонные - По рецепту 10 мл - ампулы (5 шт.) - пачки картонные - По рецепту 2 мл - ампулы (10 шт.) - пачки картонные - По рецепту 2 мл - ампулы (5 шт.) - пачки картонные - По рецепту 20 мл - ампулы (10 шт.) - пачки картонные - По рецепту 20 мл - ампулы (5 шт.) - пачки картонные - По рецепту 3 мл - ампулы (10 шт.) - пачки картонные - По рецепту 3 мл - ампулы (5 шт.) - пачки картонные - По рецепту 5 мл - ампулы (10 шт.) - пачки картонные - По рецепту 5 мл - ампулы (5 шт.) - пачки картонные - По рецепту 																	
6	Сведения о стадиях производства	№ п/п 1	<table border="1"> <thead> <tr> <th>Стадия производства</th> <th>Производитель</th> <th>Адрес производителя</th> <th>Страна</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)</td> <td>Акционерное общество "Брынцалов-А" (АО "Брынцалов-А")</td> <td>Московская область, г. Электрогорск, проезд Мечникова, д. 1, стр. 4, 34, 6</td> <td>Россия</td> </tr> </tbody> </table>	Стадия производства	Производитель	Адрес производителя	Страна	Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)	Акционерное общество "Брынцалов-А" (АО "Брынцалов-А")	Московская область, г. Электрогорск, проезд Мечникова, д. 1, стр. 4, 34, 6	Россия								
Стадия производства	Производитель	Адрес производителя	Страна																
Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)	Акционерное общество "Брынцалов-А" (АО "Брынцалов-А")	Московская область, г. Электрогорск, проезд Мечникова, д. 1, стр. 4, 34, 6	Россия																
7	Инструкция по применению лекарственного препарата	<input type="text" value="Показать инструкции"/>																	
8	Нормативная документация	№ п/п	<table border="1"> <thead> <tr> <th>Номер НД</th> <th>Год</th> <th>№ изм</th> <th>Наименование</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>1</td> <td>ЛС-000241-260819</td> <td>2019</td> <td></td> </tr> <tr> <td>2</td> <td>Изм. №1 к ЛС-000241-260819</td> <td>2019</td> <td>1</td> </tr> <tr> <td>3</td> <td>Изм. №2 к ЛС-000241-260819</td> <td>2022</td> <td>2</td> </tr> </tbody> </table>	Номер НД	Год	№ изм	Наименование	1	ЛС-000241-260819	2019		2	Изм. №1 к ЛС-000241-260819	2019	1	3	Изм. №2 к ЛС-000241-260819	2022	2
Номер НД	Год	№ изм	Наименование																
1	ЛС-000241-260819	2019																	
2	Изм. №1 к ЛС-000241-260819	2019	1																
3	Изм. №2 к ЛС-000241-260819	2022	2																
9	Фармако-терапевтическая группа	<input type="text" value="растворитель"/>																	
10	Анатомо-терапевтическая химическая классификация	Код АТХ V07AB	АТХ Растворители и разбавители, включая ирригационные растворы																
11	Фармацевтическая субстанция																		
12	Особые отметки	Наличие лекарственного препарата в перечне ЖНВЛП	<input type="text" value="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="text" value="~"/>																