



Регистрационное удостоверение



1	Номер	P N002754/01-2003		Дата регистрации	10.10.2008		Дата решения	26.05.2009	
	Дата переоформления	26.05.2009		Разрешён ввод в гражданский оборот до	Бессрочный				
2	Наименование держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата	Наименование	Открытое акционерное общество "Акционерное Курганское общество медицинских препаратов и изделий "Синтез" (ОАО "Синтез")						
		Страна	Россия						
3	Торговое наименование лекарственного препарата	Слабикап							
4	Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование	Натрия пикосульфат							
5	Формы выпуска	Лекарственная форма	Дозировка	Срок годности	Условия хранения				
					Упаковки				
		капли для приема внутрь	7.5 мг/мл	2 года	В защищенном от света месте, при температуре не выше 20 град. • 10 мл - флакон-капельницы полиэтиленовые - пачки картонные - Без рецепта • 15 мл - флакон-капельницы темного стекла - 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 "Акционерное Курганское общество медицинских препаратов и изделий "Синтез" (ОАО "Синтез")			640008, Курганская обл., г. Курган, проспект Конституции, д. 7	Россия	
7	Инструкция по применению лекарственного препарата	Показать инструкции							
8	Нормативная документация	№ п/п	Номер НД		Год	№ изм	Наименование		
		1	ФСП 42-0054-4511-03		2003		Пикосульфат-АКОС		
		2	Изм. №1 к ФСП 42-0054-4511-03		2004	1	Пикосульфат-АКОС		
		3	Изм. №2 к ФСП 42-0054-4511-03		2009	2	Слабикап		
9	Фармако-терапевтическая группа	Фармако-терапевтическая группа слабительное средство							

10	Анатомо-терапевтическая химическая классификация	Код АТХ	АТХ
		A06AB08	Натрия пикосульфат
11	Фармацевтическая субстанция		
12	Особые отметки	Наличие лекарственного препарата в перечне ЖНВЛП	<input type="text" value="Нет"/>
		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="~"/>