



Регистрационное удостоверение



1	<p>Номер <input type="text" value="П N011520/01"/></p> <p>Дата регистрации <input type="text" value="15.08.2011"/></p> <p>Дата решения <input type="text" value="18.10.2023"/></p> <p>Дата переоформления <input type="text" value="16.07.2019"/></p> <p>Разрешён ввод в гражданский оборот до <input type="text" value="Бессрочный"/></p>																				
2	<p>Наименование держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата</p> <p>Наименование <input type="text" value="Ипсен Фарма"/></p> <p>Страна <input type="text" value="Франция"/></p>																				
3	<p>Торговое наименование лекарственного препарата <input type="text" value="Диспорт®"/></p>																				
4	<p>Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование <input type="text" value="Ботулинический токсин типа А-гемагглютинин комплекс"/></p>																				
5	<table border="1"> <thead> <tr> <th rowspan="2">Формы выпуска</th> <th rowspan="2">Лекарственная форма</th> <th rowspan="2">Дозировка</th> <th>Срок годности</th> <th>Условия хранения</th> </tr> <tr> <th colspan="2">Упаковки</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td rowspan="2">лиофилизат для приготовления раствора для инъекций</td> <td rowspan="2"></td> <td rowspan="2">500 ЕД</td> <td>2 года</td> <td>При температуре 2-8 град.</td> </tr> <tr> <td colspan="2">• 500 ЕД - флаконы - пачки картонные - По рецепту</td> </tr> </tbody> </table>	Формы выпуска	Лекарственная форма	Дозировка	Срок годности	Условия хранения	Упаковки		лиофилизат для приготовления раствора для инъекций		500 ЕД	2 года	При температуре 2-8 град.	• 500 ЕД - флаконы - пачки картонные - По рецепту							
Формы выпуска	Лекарственная форма				Дозировка	Срок годности	Условия хранения														
		Упаковки																			
лиофилизат для приготовления раствора для инъекций		500 ЕД	2 года	При температуре 2-8 град.																	
			• 500 ЕД - флаконы - пачки картонные - По рецепту																		
6	<table border="1"> <thead> <tr> <th>№ п/п</th> <th>Стадия производства</th> <th>Производитель</th> <th>Адрес производителя</th> <th>Страна</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>1</td> <td>Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)</td> <td>Ипсен Биофарм Лимитед</td> <td>Ash Road, Wrexham Industrial Estate, Wrexham, LL13 9UF, United Kingdom</td> <td>Великобритания</td> </tr> </tbody> </table>	№ п/п	Стадия производства	Производитель	Адрес производителя	Страна	1	Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)	Ипсен Биофарм Лимитед	Ash Road, Wrexham Industrial Estate, Wrexham, LL13 9UF, United Kingdom	Великобритания										
№ п/п	Стадия производства	Производитель	Адрес производителя	Страна																	
1	Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)	Ипсен Биофарм Лимитед	Ash Road, Wrexham Industrial Estate, Wrexham, LL13 9UF, United Kingdom	Великобритания																	
7	<p>Инструкция по применению лекарственного препарата</p> <p><input type="button" value="Показать инструкции"/></p>																				
8	<table border="1"> <thead> <tr> <th>№ п/п</th> <th>Номер НД</th> <th>Год</th> <th>№ изм</th> <th>Наименование</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>1</td> <td>П N011520/01-160719</td> <td>2019</td> <td></td> <td>Диспорт®</td> </tr> <tr> <td>2</td> <td>Изм. №1 к П N011520/01-160719</td> <td>2019</td> <td>1</td> <td>Диспорт®</td> </tr> <tr> <td>3</td> <td>Изм. №2 к П N011520/01-160719</td> <td>2022</td> <td>2</td> <td>Диспорт®</td> </tr> </tbody> </table>	№ п/п	Номер НД	Год	№ изм	Наименование	1	П N011520/01-160719	2019		Диспорт®	2	Изм. №1 к П N011520/01-160719	2019	1	Диспорт®	3	Изм. №2 к П N011520/01-160719	2022	2	Диспорт®
№ п/п	Номер НД	Год	№ изм	Наименование																	
1	П N011520/01-160719	2019		Диспорт®																	
2	Изм. №1 к П N011520/01-160719	2019	1	Диспорт®																	
3	Изм. №2 к П N011520/01-160719	2022	2	Диспорт®																	
9	<p>Фармако-терапевтическая группа</p> <p><b>Фармако-терапевтическая группа</b></p> <p>миорелаксант периферического действия</p>																				
10	<p>Анатомо-терапевтическая химическая</p> <table border="1"> <thead> <tr> <th>Код АТХ</th> <th>АТХ</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>M03AX01</td> <td>Ботулинический токсин</td> </tr> </tbody> </table>	Код АТХ	АТХ	M03AX01	Ботулинический токсин																
Код АТХ	АТХ																				
M03AX01	Ботулинический токсин																				

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	Ботулинический токсин типа А-гемагглютинин комплекс		Ипсен Биофарм Лимитед	Ash Road, Wrexham Industrial Estate, Wrexham, LL13 9UF, United Kingdom	~			~
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"/> ~