



Регистрационное удостоверение



1	Номер	<input type="text" value="ЛС-001330"/>	Дата регистрации	<input type="text" value="27.08.2010"/>	Дата решения	<input type="text" value="02.11.2022"/>
	Дата переоформления	<input type="text" value="20.04.2020"/>	Разрешён ввод в гражданский оборот до	<input type="text" value="Бессрочный"/>		
2	Наименование держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата	Наименование	<input "фармаклон"="" type="text" value="Общество с ограниченной ответственностью " научно-производственное="" предприятие=""/>			
		Страна	<input type="text" value="Россия"/>			
3	Торговое наименование лекарственного препарата	<input type="text" value="Ингарон®"/>				
4	Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование	<input type="text" value="Интерферон гамма человеческий рекомбинантный"/>				
5	Формы выпуска	Лекарственная форма	Дозировка	Срок годности	Условия хранения	
		<input type="text" value="лиофилизат для приготовления раствора для интраназального введения"/>	<input type="text" value="100000 МЕ"/>	<input type="text" value="2 года; после приготовления - 10 сут (в холодильнике)"/>	<input type="text" value="В сухом, защищенном от света месте, при температуре не выше 25 град."/>	
				<ul style="list-style-type: none"> • 100000 МЕ - флаконы - пачки картонные /в комплекте с крышками-капельницами или пипетками/ - Без рецепта • 100000 МЕ - флаконы - пачки картонные /в комплекте с растворителем: вода для инъекций (ампулы) 5 мл и крышками-капельницами или пипетками/ - Без рецепта • 100000 МЕ - флаконы (5 шт.) - пачки картонные /в комплекте с крышками-капельницами или пипетками/ - Без рецепта • 100000 МЕ - флаконы (5 шт.) - пачки картонные /в комплекте с растворителем: вода для инъекций (ампулы) 5 мл и крышками-капельницами или пипетками/ - Без рецепта 		
6	Сведения о стадиях производства	№ п/п	Стадия производства	Производитель	Адрес производителя	Страна
		<input type="text" value="1"/>	<input type="text" value="Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)"/>	<input "фармаклон"="" type="text" value="Общество с ограниченной ответственностью " научно-производственное="" предприятие=""/>	<input type="text" value="Московская обл., г.о. Красногорск, п. Мечниково, влд. 11, стр. 1"/>	<input type="text" value="Россия"/>
7	Инструкция по применению лекарственного препарата	<input type="button" value="Показать инструкции"/>				

8	Нормативная документация	№ п/п	Номер НД	Год	№ изм	Наименование			
		1	ФСП 42-0636-7385-06	2006		Ингарон® (Интерферон гамма человеческий рекомбинантный)			
		2	Изм. №1 к ФСП 42-0636-7385-06	2007	1	Ингарон® (Интерферон гамма человеческий рекомбинантный)			
		3	Изм. №2 к ФСП 42-0636-7385-06	2009	2	Ингарон®			
		4	Изм. №3 к ФСП 42-0636-7385-06	2014	3	Ингарон®			
		5	Изм. №4 к ФСП 42-0636-7385-06	2015	4	Ингарон®			
		6	Изм. №5 к ФСП 42-0636-7385-06	2016	5	Ингарон®			
		7	Изм. №6 к ФСП 42-0636-7385-06	2018	6	Ингарон®			
		8	Изм. №7 к ФСП 42-0636-7385-06	2019	7	Ингарон®			
		9	Изм. №8 к ФСП 42-0636-7385-06	2020	8	Ингарон®			
		10	Изм. №9 к ФСП 42-0636-7385-06	2020	9	Ингарон®			
11	Изм. №10 к ФСП 42-0636-7385-06	2021	10	Ингарон®					
9	Фармако-терапевтическая группа	Фармако-терапевтическая группа							
		иммуномодулирующее средство							
10	Анатомо-терапевтическая химическая классификация	Код АТХ		АТХ					
		L03AB03	Интерферон гамма						
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
		Интерферон гамма человеческий рекомбинантный	Интерферон гамма человеческий рекомбинантный	Общество с ограниченной ответственностью "Научно-производственное предприятие "Фармаклон"	143422, Московская область, Красногорский район, с. Петрово-Дальнее, "Биомед" им. Мечникова	6 мес	В защищенном от света месте, при температуре не выше минус 18 град.	ФСП 42-0636-7199-05	~
12	Особые отметки	Наличие лекарственного препарата в перечне ЖНВЛП							<input type="checkbox"/> 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="checkbox"/> ~