



Регистрационное удостоверение



1	Номер <input type="text" value="ЛСР-003655/09"/>	Дата регистрации <input type="text" value="15.05.2009"/>	Дата решения <input type="text" value="04.07.2013"/>						
	Дата переоформления <input type="text" value="04.07.2013"/>	Разрешён ввод в гражданский оборот до <input type="text" value="Бессрочный"/>							
2	Наименование держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата	Наименование <input (фгуп="" \"микроген\"="" \"нпо="" type="text" value="Федеральное государственное унитарное предприятие \" здравоохранения="" иммунобиологическим="" медицинским="" минздрава="" министерства="" научно-производственное="" объединение="" по="" препаратам="" россии)\""="" российской="" федерации=""/>	Страна <input type="text" value="Россия"/>						
3	Торговое наименование лекарственного препарата	<input type="text" value="Диклофенак"/>							
4	Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование	<input type="text" value="Диклофенак"/>							
5	Формы выпуска	Лекарственная форма <input type="text" value="раствор для внутримышечного введения"/>	Дозировка <input type="text" value="25 мг/мл"/>						
		Срок годности <input type="text" value="2 года"/>	Условия хранения <input type="text" value="В защищенном от света месте, при температуре 18-20 град."/>						
		<ul style="list-style-type: none"> • 3 мл - ампулы (10 шт.) - коробки картонные - По рецепту • 3 мл - ампулы (10 шт.) - пачки картонные - По рецепту • 3 мл - ампулы (20 шт.) - пачки картонные - По рецепту • 3 мл - ампулы (5 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)	Федеральное государственное унитарное предприятие "Научно-производственное объединение по медицинским иммунобиологическим препаратам "Микроген" Министерства здравоохранения Российской Федерации (ФГУП "НПО "Микроген" Минздрава России)	614089, Пермский край, г. Пермь, ул. Братская, д. 177	Россия			
		2	Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)	Федеральное государственное унитарное предприятие "Научно-производственное объединение по медицинским иммунобиологическим препаратам "Микроген" Министерства здравоохранения Российской Федерации (ФГУП "НПО "Микроген" Минздрава России)	634040, Томская область, г. Томск, ул. Ивановского, д.8	Россия			
7	Инструкция по применению лекарственного препарата	<input type="text" value="Показать инструкции"/>							
8	Нормативная документация	№ п/п	Номер ИД	Год	№ изм	Наименование			
		1	ЛСР-003655/09-150509	2009		Диклофенак			
		2	Изм. №1 к ЛСР-003655/09-150509	2009	1	Диклофенак			
		3	Изм. №2 к ЛСР-003655/09-150509	2011	2	Диклофенак			
		4	Изм. №3 к ЛСР-003655/09-150509	2011	3	Диклофенак			
		5	Изм. №4 к ЛСР-003655/09-150509	2013	4	Диклофенак			
9	Фармако-терапевтическая группа	<input type="text" value="Фармако-терапевтическая группа"/>							
		<input type="text" value="НПВП"/>							
10	Анатомо-терапевтическая химическая классификация	Код АТХ	АТХ						
		M01AB05	Диклофенак						
11	Фармацевтическая субстанция	Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование	Торг. наим.	Производитель	Адрес	Срок годности	Условия хранения	Фармакоп. статья / Номер ИД	Входит в перечень нарк. средств, псих. веществ и их прекурсоров
		Диклофенак	Диклофенак натрия	Амоли Органик Pvt.Лтд	407, Dalamal House, Jannalal Bajaj Road, Nariman Point, Mumbai Maharashtra 400021, India	5 лет	В сухом, защищенном от света месте, при температуре не выше 25 град.	П N013668/01-141207	~
		Диклофенак	Диклофенак натрия	Индустриале Кимика С.р.Л.	Via E. H. Grieg 13, 21047 Saronno (Varese), Italy	4 года	В защищенном от света месте, при температуре не выше 30 град.	НД 42-7572-03	~
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="~"/>							