



Регистрационное удостоверение



1	Номер <input type="text" value="ЛС-002057"/>	Дата регистрации <input type="text" value="26.03.2012"/>	Дата решения <input type="text" value="26.03.2012"/>	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="ПиЭйч энд Ти С.р.Л."/>	Страна <input type="text" value="Италия"/>			
3	Торговое наименование лекарственного препарата	<input type="text" value="Пресайнекс"/>				
4	Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование	<input type="text" value="Десмопрессин"/>				
5	Формы выпуска	Лекарственная форма	Дозировка	Срок годности	Условия хранения	
		спрей назальный дозированный	10 мкг/доза	2 года	В защищенном от света месте, при температуре 2-8 град. (не замораживать)	
		• 6 мл - флаконы с дозирующим устройством - 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)	Мифарм С.п.А.	Via Bernardo Quaranta, 12 - 20141 Milano (MI), Italy	Италия
7	Инструкция по применению лекарственного препарата	<input type="text" value="Показать инструкции"/>				
8	Нормативная документация	№ п/п	Номер НД	Год	№ изм	Наименование
		1	НД 42-14168-06	2006		Пресайнекс
9	Фармако-терапевтическая группа	<input type="text" value="Фармако-терапевтическая группа диабета несахарного средство лечения"/>				
10	Анатомо-терапевтическая химическая классификация	Код АТХ	АТХ			
		H01BA02	Десмопрессин			

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
		Десмопрессин		Бачем Калифорния Инк	3132 Kashiwa Street Torrance, California, 90505, USA	~			~
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="text" value="Да"/> <input type="text" value="~"/>