



Регистрационное удостоверение



1	<p>Номер <input type="text" value="ЛС-002374"/></p> <p>Дата регистрации <input type="text" value="18.05.2012"/></p> <p>Дата решения <input type="text" value="20.05.2015"/></p> <p>Дата переоформления <input type="text" value="20.05.2015"/></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="ООО " нтфарма""=""/></p> <p>Страна <input type="text" value="Россия"/></p>																												
3	<p>Торговое наименование лекарственного препарата <input type="text" value="Лапрот®"/></p>																												
4	<p>Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование <input type="text" value="~"/></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 rowspan="2">Срок годности</th> <th colspan="2">Условия хранения</th> </tr> <tr> <th colspan="2">Упаковки</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td rowspan="2"></td> <td>лиофилизат для приготовления раствора для инфузий и эндотрахеального введения</td> <td>2.5 мг</td> <td>2 года</td> <td colspan="2">В сухом, защищенном от света месте, при температуре 0-10 град.</td> </tr> <tr> <td colspan="2"></td> <td colspan="2">• 2.5 мг - флаконы (5 шт.) - пачки картонные - По рецепту</td> </tr> <tr> <td rowspan="2"></td> <td>лиофилизат для приготовления раствора для инфузий и эндотрахеального введения</td> <td>50 мг</td> <td>2 года</td> <td colspan="2">В сухом, защищенном от света месте, при температуре 0-10 град.</td> </tr> <tr> <td colspan="2"></td> <td colspan="2">• 50 мг - флаконы - пачки картонные - По рецепту</td> </tr> </tbody> </table>	Формы выпуска	Лекарственная форма	Дозировка	Срок годности	Условия хранения		Упаковки			лиофилизат для приготовления раствора для инфузий и эндотрахеального введения	2.5 мг	2 года	В сухом, защищенном от света месте, при температуре 0-10 град.				• 2.5 мг - флаконы (5 шт.) - пачки картонные - По рецепту			лиофилизат для приготовления раствора для инфузий и эндотрахеального введения	50 мг	2 года	В сухом, защищенном от света месте, при температуре 0-10 град.				• 50 мг - флаконы - пачки картонные - По рецепту	
Формы выпуска	Лекарственная форма					Дозировка	Срок годности	Условия хранения																					
		Упаковки																											
	лиофилизат для приготовления раствора для инфузий и эндотрахеального введения	2.5 мг	2 года	В сухом, защищенном от света месте, при температуре 0-10 град.																									
			• 2.5 мг - флаконы (5 шт.) - пачки картонные - По рецепту																										
	лиофилизат для приготовления раствора для инфузий и эндотрахеального введения	50 мг	2 года	В сухом, защищенном от света месте, при температуре 0-10 град.																									
			• 50 мг - флаконы - пачки картонные - По рецепту																										
6	<table border="1"> <thead> <tr> <th rowspan="2">Сведения о стадиях производства</th> <th>№ п/п</th> <th>Стадия производства</th> <th>Производитель</th> <th>Адрес производителя</th> <th>Страна</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td></td> <td>1</td> <td>Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)</td> <td>ФГБУ "ФНИЦЭМ им. Н.Ф. Гамалеи" Минздрава России (Филиал "Медгамал" ФГБУ "Федеральный научно-исследовательский центр эпидемиологии и микробиологии имени почетного академика Н.Ф.Гамалеи" Минздрава России)</td> <td>123098, г. Москва, ул. Гамалеи, д. 18</td> <td>Россия</td> </tr> </tbody> </table>	Сведения о стадиях производства	№ п/п	Стадия производства	Производитель	Адрес производителя	Страна		1	Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)	ФГБУ "ФНИЦЭМ им. Н.Ф. Гамалеи" Минздрава России (Филиал "Медгамал" ФГБУ "Федеральный научно-исследовательский центр эпидемиологии и микробиологии имени почетного академика Н.Ф.Гамалеи" Минздрава России)	123098, г. Москва, ул. Гамалеи, д. 18	Россия																
Сведения о стадиях производства	№ п/п		Стадия производства	Производитель	Адрес производителя	Страна																							
		1	Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)	ФГБУ "ФНИЦЭМ им. Н.Ф. Гамалеи" Минздрава России (Филиал "Медгамал" ФГБУ "Федеральный научно-исследовательский центр эпидемиологии и микробиологии имени почетного академика Н.Ф.Гамалеи" Минздрава России)	123098, г. Москва, ул. Гамалеи, д. 18	Россия																							
7	<p>Инструкция по применению лекарственного препарата</p> <p><input type="button" value="Показать инструкции"/></p>																												

8	Нормативная документация	№ п/п	Номер НД	Год	№ изм	Наименование
		1	ЛС-002374-180512	2012		Лапрот®
		2	Изм. №1 к ЛС-002374-180512	2013	1	Лапрот®
		3	Изм. №2 к ЛС-002374-180512	2014	2	Лапрот®
		4	Изм. №3 к ЛС-002374-180512	2015	3	Лапрот®
9	Фармако-терапевтическая группа	Фармако-терапевтическая группа				
		прочие лекарственные препараты				
10	Анатомо-терапевтическая химическая классификация	Код АТХ	АТХ			
		V03AX	Прочие лечебные средства			
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="~"/>