



Регистрационное удостоверение



1	<p>Номер <input type="text" value="ЛП-005775"/></p> <p>Дата регистрации <input type="text" value="05.09.2019"/></p> <p>Дата окончания действия <input type="text" value="05.09.2024"/></p> <p>Дата решения <input type="text" value="11.08.2021"/></p> <p>Разрешён ввод в гражданский оборот до <input type="text" value="5 лет"/></p>																									
2	<p>Наименование держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата</p> <p>Наименование <input "фармасинтез)"="" (ао="" type="text" value="Акционерное общество " фармасинтез"=""/></p> <p>Страна <input type="text" value="Россия"/></p>																									
3	<p>Торговое наименование лекарственного препарата <input type="text" value="Айронгард"/></p>																									
4	<p>Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование <input type="text" value="Железа [III] гидроксид сахарозный комплекс"/></p>																									
5	<table border="1"> <thead> <tr> <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">раствор для внутривенного введения</td> <td rowspan="2">20 мг/мл</td> <td>3 года</td> <td>В защищенном от света месте, при температуре не выше 25 град.</td> </tr> <tr> <td colspan="2"> <ul style="list-style-type: none"> <li>2 мл - ампулы с кольцом излома или с точкой и насечкой (5 шт.) - пачки картонные - По рецепту</li> <li>5 мл - ампулы с кольцом излома или с точкой и насечкой (5 шт.) - пачки картонные - По рецепту</li> </ul> </td> </tr> </tbody> </table>	Лекарственная форма	Дозировка	Срок годности	Условия хранения	Упаковки		раствор для внутривенного введения	20 мг/мл	3 года	В защищенном от света месте, при температуре не выше 25 град.	<ul style="list-style-type: none"> <li>2 мл - ампулы с кольцом излома или с точкой и насечкой (5 шт.) - пачки картонные - По рецепту</li> <li>5 мл - ампулы с кольцом излома или с точкой и насечкой (5 шт.) - пачки картонные - По рецепту</li> </ul>														
Лекарственная форма	Дозировка			Срок годности	Условия хранения																					
		Упаковки																								
раствор для внутривенного введения	20 мг/мл	3 года	В защищенном от света месте, при температуре не выше 25 град.																							
		<ul style="list-style-type: none"> <li>2 мл - ампулы с кольцом излома или с точкой и насечкой (5 шт.) - пачки картонные - По рецепту</li> <li>5 мл - ампулы с кольцом излома или с точкой и насечкой (5 шт.) - пачки картонные - По рецепту</li> </ul>																								
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>Упаковщик/фасовщик (вторичная/третичная упаковка)</td> <td>Акционерное общество "Фармасинтез" (АО "Фармасинтез")</td> <td>г. Иркутск, ул. Р. Люксембург, д. 184</td> <td>Россия</td> </tr> <tr> <td>2</td> <td>Упаковщик/фасовщик (в первичную упаковку)</td> <td>Акционерное общество "Фармасинтез" (АО "Фармасинтез")</td> <td>г. Иркутск, ул. Р. Люксембург, д. 184</td> <td>Россия</td> </tr> <tr> <td>3</td> <td>Производитель (готовой ЛФ)</td> <td>Акционерное общество "Фармасинтез" (АО "Фармасинтез")</td> <td>г. Иркутск, ул. Р. Люксембург, д. 184</td> <td>Россия</td> </tr> <tr> <td>4</td> <td>Выпускающий контроль качества</td> <td>Акционерное общество "Фармасинтез" (АО "Фармасинтез")</td> <td>г. Иркутск, ул. Р. Люксембург, д. 184</td> <td>Россия</td> </tr> </tbody> </table>	№ п/п	Стадия производства	Производитель	Адрес производителя	Страна	1	Упаковщик/фасовщик (вторичная/третичная упаковка)	Акционерное общество "Фармасинтез" (АО "Фармасинтез")	г. Иркутск, ул. Р. Люксембург, д. 184	Россия	2	Упаковщик/фасовщик (в первичную упаковку)	Акционерное общество "Фармасинтез" (АО "Фармасинтез")	г. Иркутск, ул. Р. Люксембург, д. 184	Россия	3	Производитель (готовой ЛФ)	Акционерное общество "Фармасинтез" (АО "Фармасинтез")	г. Иркутск, ул. Р. Люксембург, д. 184	Россия	4	Выпускающий контроль качества	Акционерное общество "Фармасинтез" (АО "Фармасинтез")	г. Иркутск, ул. Р. Люксембург, д. 184	Россия
№ п/п	Стадия производства	Производитель	Адрес производителя	Страна																						
1	Упаковщик/фасовщик (вторичная/третичная упаковка)	Акционерное общество "Фармасинтез" (АО "Фармасинтез")	г. Иркутск, ул. Р. Люксембург, д. 184	Россия																						
2	Упаковщик/фасовщик (в первичную упаковку)	Акционерное общество "Фармасинтез" (АО "Фармасинтез")	г. Иркутск, ул. Р. Люксембург, д. 184	Россия																						
3	Производитель (готовой ЛФ)	Акционерное общество "Фармасинтез" (АО "Фармасинтез")	г. Иркутск, ул. Р. Люксембург, д. 184	Россия																						
4	Выпускающий контроль качества	Акционерное общество "Фармасинтез" (АО "Фармасинтез")	г. Иркутск, ул. Р. Люксембург, д. 184	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	ЛП-005775-050919		2019		Айронгард		
9	Фармако-терапевтическая группа	Фармако-терапевтическая группа							
		противоанемическое средство, препарат железа для парентерального введения							
10	Анатомо-терапевтическая химическая классификация	Код АТХ	АТХ						
		В03АС	Парентеральные препараты трехвалентного железа						
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
		Железа [III] гидроксид сахарозный комплекс		ЭС-ЭН-ДЖЕЙ ЛЭБЗ ПВТ. ЛТД.	Plot No:7, Survey No: 137/2, OM Industrial, Padavala TA: Kotda Sangani, Dist. - Rajkot, India	3 года			~
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"/> ~