



Регистрационное удостоверение



1	<p>Номер <input type="text" value="ЛП-001715"/></p> <p>Дата регистрации <input type="text" value="02.07.2012"/></p> <p>Дата окончания действия <input type="text" value="02.07.2017"/></p> <p>Дата решения <input type="text" value="17.05.2013"/></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 "здоровье="" type="text" value="ООО " народу""="" предприятие="" фармацевтическое="" харьковское=""/></p> <p>Страна <input type="text" value="Украина"/></p>																											
3	<p>Торговое наименование лекарственного препарата <input type="text" value="Хлорпромазина гидрохлорид"/></p>																											
4	<p>Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование <input type="text" value="Хлорпромазин"/></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">раствор для внутривенного и внутримышечного введения</td> <td rowspan="2"></td> <td rowspan="2">25 мг/мл</td> <td rowspan="2">3 года</td> <td colspan="2">В защищенном от света месте, при температуре не выше 25 град.</td> </tr> <tr> <td colspan="2">• 2 мл - ампулы (10 шт.) - коробки картонные - По рецепту</td> </tr> </tbody> </table>	Формы выпуска	Лекарственная форма	Дозировка	Срок годности	Условия хранения		Упаковки		раствор для внутривенного и внутримышечного введения		25 мг/мл	3 года	В защищенном от света месте, при температуре не выше 25 град.		• 2 мл - ампулы (10 шт.) - коробки картонные - По рецепту												
Формы выпуска	Лекарственная форма					Дозировка	Срок годности	Условия хранения																				
		Упаковки																										
раствор для внутривенного и внутримышечного введения		25 мг/мл	3 года	В защищенном от света месте, при температуре не выше 25 град.																								
				• 2 мл - ампулы (10 шт.) - коробки 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 rowspan="4"></td> <td>1</td> <td>Упаковщик/фасовщик (вторичная/ третичная упаковка)</td> <td>ООО "Харьковское фармацевтическое предприятие "Здоровье народу"</td> <td>61013, г. Харьков, ул. Шевченко, д. 22, Украина</td> <td>Украина</td> </tr> <tr> <td>2</td> <td>Упаковщик/фасовщик (в первичную упаковку)</td> <td>ООО "Харьковское фармацевтическое предприятие "Здоровье народу"</td> <td>61013, г. Харьков, ул. Шевченко, д. 22, Украина</td> <td>Украина</td> </tr> <tr> <td>3</td> <td>Производитель (готовой ЛФ)</td> <td>ООО "Харьковское фармацевтическое предприятие "Здоровье народу"</td> <td>61013, г. Харьков, ул. Шевченко, д. 22, Украина</td> <td>Украина</td> </tr> <tr> <td>4</td> <td>Выпускающий контроль качества</td> <td>ООО "Харьковское фармацевтическое предприятие "Здоровье народу"</td> <td>61013, г. Харьков, ул. Шевченко, д. 22, Украина</td> <td>Украина</td> </tr> </tbody> </table>	Сведения о стадиях производства	№ п/п	Стадия производства	Производитель	Адрес производителя	Страна		1	Упаковщик/фасовщик (вторичная/ третичная упаковка)	ООО "Харьковское фармацевтическое предприятие "Здоровье народу"	61013, г. Харьков, ул. Шевченко, д. 22, Украина	Украина	2	Упаковщик/фасовщик (в первичную упаковку)	ООО "Харьковское фармацевтическое предприятие "Здоровье народу"	61013, г. Харьков, ул. Шевченко, д. 22, Украина	Украина	3	Производитель (готовой ЛФ)	ООО "Харьковское фармацевтическое предприятие "Здоровье народу"	61013, г. Харьков, ул. Шевченко, д. 22, Украина	Украина	4	Выпускающий контроль качества	ООО "Харьковское фармацевтическое предприятие "Здоровье народу"	61013, г. Харьков, ул. Шевченко, д. 22, Украина	Украина
Сведения о стадиях производства	№ п/п		Стадия производства	Производитель	Адрес производителя	Страна																						
		1	Упаковщик/фасовщик (вторичная/ третичная упаковка)	ООО "Харьковское фармацевтическое предприятие "Здоровье народу"	61013, г. Харьков, ул. Шевченко, д. 22, Украина	Украина																						
2		Упаковщик/фасовщик (в первичную упаковку)	ООО "Харьковское фармацевтическое предприятие "Здоровье народу"	61013, г. Харьков, ул. Шевченко, д. 22, Украина	Украина																							
3		Производитель (готовой ЛФ)	ООО "Харьковское фармацевтическое предприятие "Здоровье народу"	61013, г. Харьков, ул. Шевченко, д. 22, Украина	Украина																							
4		Выпускающий контроль качества	ООО "Харьковское фармацевтическое предприятие "Здоровье народу"	61013, г. Харьков, ул. Шевченко, д. 22, Украина	Украина																							
7	<p>Инструкция по применению лекарственного препарата</p> <p>Показать инструкции</p>																											

8	Нормативная документация	№ п/п	Номер НД		Год	№ изм	Наименование		
		1	ЛП 001715-020712		2012		Хлорпромазина гидрохлорид		
		2	Изм. №1 к ЛП 001715-020712		2013	1	Хлорпромазина гидрохлорид		
9	Фармако-терапевтическая группа	Фармако-терапевтическая группа антипсихотическое средство (нейролептик)							
10	Анатомо-терапевтическая химическая классификация	Код АТХ	АТХ						
		N05AA01	Хлорпромазин						
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
		Хлорпромазин	Хлорпромазина гидрохлорид	Шанхай Мед-Фарма Фэктори Фифтин Ко.Лтд	1440, Bei Di Road, Shanghai, China	5 лет	В сухом, защищенном от света месте, при температуре не выше 25 град., в герметичной упаковке	П N012414/01-260307	~
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"/> ~