



Регистрационное удостоверение



1	Номер	П N016165/02	Дата регистрации	18.02.2010	Дата решения	30.03.2023
	Дата переоформления	30.03.2023	Разрешён ввод в гражданский оборот до	Бессрочный		
2	Наименование держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата	Наименование	Бакстер Хелскеа Лимитед			
		Страна	Великобритания			
3	Торговое наименование лекарственного препарата	Бревиблок				
4	Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование	Эсмолол				
5	Формы выпуска	Лекарственная форма	Дозировка	Срок годности	Условия хранения	
		раствор для внутривенного введения	10 мг/мл	2 года	При температуре не выше 25 град.	
				• 10 мл - флаконы (5 шт.) - коробки картонные - для стационаров		
6	Сведения о стадиях производства	№ п/п	Стадия производства	Производитель	Адрес производителя	Страна
		1	Упаковщик/фасовщик (вторичная/третичная упаковка)	Бакстер С.А.	Boulevard Rene Branquart 80, 7860 Lessines, Belgium	Бельгия
		2	Упаковщик/фасовщик (в первичную упаковку)	Хикма Фармасьютикалз США Инк.	2 Esterbrook Lane, Cherry Hill, NJ 08003, USA	США
		3	Производитель (готовой ЛФ)	Хикма Фармасьютикалз США Инк.	2 Esterbrook Lane, Cherry Hill, NJ 08003, USA	США
		4	Выпускающий контроль качества	Бакстер С.А.	Boulevard Rene Branquart 80, 7860 Lessines, Belgium	Бельгия
7	Инструкция по применению лекарственного препарата	Показать инструкции				
8	Нормативная документация	№ п/п	Номер НД	Год	№ изм	Наименование
		1	П N016165/02-300323	2023		Бревиблок

9	Фармако-терапевтическая группа	Фармако-терапевтическая группа							
		бета1-адреноблокатор селективный							
10	Анатомо-терапевтическая химическая классификация	Код АТХ		АТХ					
		C07AB09	Эсмолол						
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
		Эсмолол		Финорга С.А.С.	Route de Givors, 38670 Chasse-sur-Rhone, France	~			~
12	Особые отметки	Наличие лекарственного препарата в перечне ЖНВЛП							<input type="checkbox"/> 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="checkbox"/> ~