ЕЭК

Справка

Регистрационное удостоверение

Государственный реестр лекарственных средств



1	Номер ЛП-003749		Дата регистрации 26.07.	2016		та окончания действия		Дата решения 27.07.2021		
	Дата переоформления 2		Разрешён ввод в гражданский оборот до 5 лет							
2	Наименование держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата	Страна	Общество с ограниченной ответст	венносты	о "АЛВИЛС" ((000 "АЛВИЛ	IC")			
3	Торговое наименование лекарственного препарата	Прогестерон								
4	Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование	Прогестерон								
	Формы выпуска		Лекарственная форма	Дозирові	Срок годности		Условия хранения			
					Упаковки					
5		раствор для вн [масляный]	утримышечного введения,	25 мг/мл		В защищенном от света месте, при температуре не выше 25 град. ампулы (10 шт.) - пачки картонные - По рецепту				
6	Сведения о стадиях производства	№ п/ п	Стадия производства		Произво		Адрес производителя			
U			итель (Все стадии, включая выпускан качества)		ньхуэй Чэнши Ф э., Лтд	Рармасьютикал	NO.5068, Huaishang Road, Bengbu, Anhui Province, China			
7	Инструкция по применению лекарственного препарата	Показать инструкции								
	Нормативная документация	№ п/п	Номер Н	Д		Год	№ изм	Наименование		
8			ЛП-003749-260716		2016		Прогестерон			
O			Изм. №1 к ЛП-003749-260716	2017	1	Прогестерон				
		3	Изм. №2 к ЛП-003749-260716	2	Прогестерон					
9	Фармако-терапевтическая группа	гестаген		Фарма	ко-терапевтичес	кая группа				

10	Анатомо-терапевтическая химическая классификация	КОДАТХ	Дрогестерон ATX							
11	Фармацевтическая субстанция	Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование		Производитель	Адрес	Срок годности	Условия хранения	Фармакоп. статья / Номер НД	Входит в перечень нарк. средств, псих. веществ и их прекурсоров	
		Прогестерон		Чжэцзян Шеньчжоу Фармасьютикал Ко.,Лтд	No. 14 Chuangcheng Nan Road, Chengguan, Xianju Town, Taizhou City, Zhejiang Province, China	~			~	
12	Особые отметки	Наличие лекарственного препарата в перечне ЖНВЛП 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								