



Регистрационное удостоверение



1	Номер <input type="text" value="P N001826/01"/>	Дата регистрации <input type="text" value="25.11.2011"/>	Дата решения <input type="text" value="27.04.2020"/>
	Дата переоформления <input type="text" value="27.04.2020"/>	Разрешён ввод в гражданский оборот до <input type="text" value="Бессрочный"/>	
2	Наименование держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата	Наименование <input type="text" value='Акционерное общество "Научно-производственное объединение по медицинским иммунобиологическим препаратам "Микроген" (АО "НПО "Микроген")"'/>	Страна <input type="text" value="Россия"/>
3	Торговое наименование лекарственного препарата	<input type="text" value="Магния сульфат"/>	
4	Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование	<input type="text" value="Магния сульфат"/>	
5	Формы выпуска	Лекарственная форма <input type="text" value="раствор для внутривенного введения"/>	Дозировка <input type="text" value="250 мг/мл"/>
		Срок годности <input type="text" value="3 года"/>	Условия хранения <input type="text" value="При температуре 15-25 град."/>
		<ul style="list-style-type: none"> 10 мл - ампулы (10 шт.) - коробки картонные - По рецепту 10 мл - ампулы (10 шт.) - пачки картонные - По рецепту 5 мл - ампулы (10 шт.) - коробки картонные - По рецепту 5 мл - ампулы (10 шт.) - пачки картонные - По рецепту 	
6	Сведения о стадиях производства	№ п/п <input type="text" value="1"/>	Стадия производства <input type="text" value="Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)"/>
		Производитель <input type="text" value='Акционерное общество "Научно-производственное объединение по медицинским иммунобиологическим препаратам "Микроген" (АО "НПО "Микроген")"'/>	Адрес производителя <input type="text" value="634040, Томская область, г. Томск, ул. Ивановского, д. 8"/>
		Страна <input type="text" value="Россия"/>	
7	Инструкция по применению лекарственного препарата	<input type="text" value="Показать инструкции"/>	
8	Нормативная документация	№ п/п <input type="text" value="1"/>	Номер НД <input type="text" value="P N001826/01-050417"/>
		<input type="text" value="2"/>	<input type="text" value="Изм. №1 к P N001826/01-050417"/>
		<input type="text" value="3"/>	<input type="text" value="Изм. №2 к P N001826/01-050417"/>
9	Фармако-терапевтическая группа	<input type="text" value="Фармако-терапевтическая группа вазодилатирующее средство"/>	
10	Анатомо-терапевтическая химическая классификация	Код АТХ <input type="text" value="B05XA05"/>	АТХ <input type="text" value="Магния сульфат"/>
11	Фармацевтическая субстанция	Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование <input type="text" value="Магния сульфат"/>	Торг. наим. <input type="text" value="Магния сульфат"/>
		Производитель <input type="text" value='Акционерное общество "Химический завод им. Л.Я.Карпова" (АО "Химзавод им. Карпова)"'/>	Адрес <input type="text" value="423650, Республика Татарстан, г. Менделеевск, ул. Пионерская, д. 2"/>
		Срок годности <input type="text" value="5 лет"/>	Условия хранения <input type="text" value="В сухом месте, в герметичной упаковке"/>
		Фармакоп. статья / Номер НД <input type="text" value="P N000111/01-140717"/>	Входит в перечень нарк. средств, псих. веществ и их прекурсоров <input type="text" value="~"/>
12	Особые отметки	Наличие лекарственного препарата в перечне ЖНВЛП <input type="text" value="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="text" value="~"/>	