



Регистрационное удостоверение



1	Номер <input type="text" value="ЛСР-005994/10"/> Дата регистрации <input type="text" value="25.06.2010"/> Дата решения <input type="text" value="25.06.2010"/>																														
	Разрешён ввод в гражданский оборот до <input type="text" value="Бессрочный"/>																														
2	Наименование держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата: <input type="text" value="Лиомарк Фарма ГмбХ"/> Страна: <input type="text" value="Германия"/>																														
3	Торговое наименование лекарственного препарата: <input type="text" value="Альвеофакт®"/>																														
4	Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование: <input type="text" value="~"/>																														
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">лиофилизат для приготовления суспензии для эндотрахеального введения</td> <td rowspan="2">50 мг</td> <td>3 года</td> <td>При температуре не выше 25 град.</td> </tr> <tr> <td colspan="2"> <ul style="list-style-type: none"> <li>50 мг - флаконы - пачки картонные /в комплекте с растворителем (шприцы) 1.2 мл, иглой для приготовления суспензии, адаптером для шприца и держателем флакона/ - По рецепту</li> </ul> </td> </tr> </tbody> </table>	Лекарственная форма	Дозировка	Срок годности	Условия хранения	Упаковки		лиофилизат для приготовления суспензии для эндотрахеального введения	50 мг	3 года	При температуре не выше 25 град.	<ul style="list-style-type: none"> <li>50 мг - флаконы - пачки картонные /в комплекте с растворителем (шприцы) 1.2 мл, иглой для приготовления суспензии, адаптером для шприца и держателем флакона/ - По рецепту</li> </ul>																			
Лекарственная форма	Дозировка			Срок годности	Условия хранения																										
		Упаковки																													
лиофилизат для приготовления суспензии для эндотрахеального введения	50 мг	3 года	При температуре не выше 25 град.																												
		<ul style="list-style-type: none"> <li>50 мг - флаконы - пачки картонные /в комплекте с растворителем (шприцы) 1.2 мл, иглой для приготовления суспензии, адаптером для шприца и держателем флакона/ - 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>БЭГ Хеалф Кэр ГмбХ</td> <td>Amtsgerichtsstrasse 1-5, 35423 Lich, Germany</td> <td>Германия</td> </tr> <tr> <td>2</td> <td>Упаковщик/фасовщик (в первичную упаковку)</td> <td>БЭГ Хеалф Кэр ГмбХ</td> <td>Amtsgerichtsstrasse 1-5, 35423 Lich, Germany</td> <td>Германия</td> </tr> <tr> <td>3</td> <td>Производитель (готовой ЛФ)</td> <td>БЭГ Хеалф Кэр ГмбХ</td> <td>Amtsgerichtsstrasse 1-5, 35423 Lich, Germany</td> <td>Германия</td> </tr> <tr> <td>4</td> <td>Выпускающий контроль качества</td> <td>Лиомарк Фарма ГмбХ</td> <td>Keltenring 17, 82041 Oberhaching, Germany</td> <td>Германия</td> </tr> <tr> <td>5</td> <td>Производитель растворителя</td> <td>Ай Ди Ти Биологика ГмбХ</td> <td>Am Pharmapark, 06861 Dessau-Rosslau, Germany</td> <td>Германия</td> </tr> </tbody> </table>	№ п/п	Стадия производства	Производитель	Адрес производителя	Страна	1	Упаковщик/фасовщик (вторичная/третичная упаковка)	БЭГ Хеалф Кэр ГмбХ	Amtsgerichtsstrasse 1-5, 35423 Lich, Germany	Германия	2	Упаковщик/фасовщик (в первичную упаковку)	БЭГ Хеалф Кэр ГмбХ	Amtsgerichtsstrasse 1-5, 35423 Lich, Germany	Германия	3	Производитель (готовой ЛФ)	БЭГ Хеалф Кэр ГмбХ	Amtsgerichtsstrasse 1-5, 35423 Lich, Germany	Германия	4	Выпускающий контроль качества	Лиомарк Фарма ГмбХ	Keltenring 17, 82041 Oberhaching, Germany	Германия	5	Производитель растворителя	Ай Ди Ти Биологика ГмбХ	Am Pharmapark, 06861 Dessau-Rosslau, Germany	Германия
№ п/п	Стадия производства	Производитель	Адрес производителя	Страна																											
1	Упаковщик/фасовщик (вторичная/третичная упаковка)	БЭГ Хеалф Кэр ГмбХ	Amtsgerichtsstrasse 1-5, 35423 Lich, Germany	Германия																											
2	Упаковщик/фасовщик (в первичную упаковку)	БЭГ Хеалф Кэр ГмбХ	Amtsgerichtsstrasse 1-5, 35423 Lich, Germany	Германия																											
3	Производитель (готовой ЛФ)	БЭГ Хеалф Кэр ГмбХ	Amtsgerichtsstrasse 1-5, 35423 Lich, Germany	Германия																											
4	Выпускающий контроль качества	Лиомарк Фарма ГмбХ	Keltenring 17, 82041 Oberhaching, Germany	Германия																											
5	Производитель растворителя	Ай Ди Ти Биологика ГмбХ	Am Pharmapark, 06861 Dessau-Rosslau, Germany	Германия																											
7	Инструкция по применению лекарственного препарата: <input type="button" value="Показать инструкции"/>																														
8	<table border="1"> <thead> <tr> <th>№ п/п</th> <th>Номер НД</th> <th>Год</th> <th>№ изм</th> <th>Наименование</th> </tr> </thead> <tbody> </tbody> </table>	№ п/п	Номер НД	Год	№ изм	Наименование																									
№ п/п	Номер НД	Год	№ изм	Наименование																											

		1	ЛСР-005994/10-250610		2010		Альвеофакт		
9	Фармако-терапевтическая группа	Фармако-терапевтическая группа							
		сурфактант							
10	Анатомо-терапевтическая химическая классификация	Код АТХ	АТХ						
		R07AA02	Фосфолипиды натуральные						
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
		Бовактант		ФармаЦелл ГмбХ	Rosenheimer Strasse 43, 83064 Raubling, Germany	~			~
12	Особые отметки	Наличие лекарственного препарата в перечне ЖНВЛП							<input type="text" value="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="text" value="~"/>