



Регистрационное удостоверение



1	<p>Номер <input type="text" value="ЛП-008507"/></p> <p>Дата регистрации <input type="text" value="29.08.2022"/></p> <p>Дата окончания действия <input type="text" value="31.12.2025"/></p> <p>Дата решения <input type="text" value="29.08.2022"/></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 type="text" value="ООО " мед"="" фортива=""/></p> <p>Страна <input type="text" value="Республика Беларусь"/></p>																									
3	<p>Торговое наименование лекарственного препарата <input type="text" value="Пульмомикс"/></p>																									
4	<p>Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование <input type="text" value="Ипратропия бромид+Фенотерол"/></p>																									
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">раствор для ингаляций</td> <td rowspan="2">0.25 мг/мл+0.5 мг/мл</td> <td>2 года</td> <td>При температуре не выше 25 град.</td> </tr> <tr> <td colspan="2">• 20 мл - флакон-капельницы - пачки картонные - По рецепту</td> </tr> </tbody> </table>	Лекарственная форма	Дозировка	Срок годности	Условия хранения	Упаковки		раствор для ингаляций	0.25 мг/мл+0.5 мг/мл	2 года	При температуре не выше 25 град.	• 20 мл - флакон-капельницы - пачки картонные - По рецепту														
Лекарственная форма	Дозировка			Срок годности	Условия хранения																					
		Упаковки																								
раствор для ингаляций	0.25 мг/мл+0.5 мг/мл	2 года	При температуре не выше 25 град.																							
		• 20 мл - флакон-капельницы - пачки картонные - По рецепту																								
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>Общество с ограниченной ответственностью "Фортива Мед" (ООО "Фортива Мед")</td> <td>Минская обл., р-н Минский, гп. Мачулищи, ул. Аэродромная, д. 4-2, 4-1А</td> <td>Республика Беларусь</td> </tr> <tr> <td>2</td> <td>Упаковщик/фасовщик (в первичную упаковку)</td> <td>Общество с ограниченной ответственностью "Фортива Мед" (ООО "Фортива Мед")</td> <td>Минская обл., р-н Минский, гп. Мачулищи, ул. Аэродромная, д. 4-2, 4-1А</td> <td>Республика Беларусь</td> </tr> <tr> <td>3</td> <td>Производитель (готовой ЛФ)</td> <td>Общество с ограниченной ответственностью "Фортива Мед" (ООО "Фортива Мед")</td> <td>Минская обл., р-н Минский, гп. Мачулищи, ул. Аэродромная, д. 4-2, 4-1А</td> <td>Республика Беларусь</td> </tr> <tr> <td>4</td> <td>Выпускающий контроль качества</td> <td>Общество с ограниченной ответственностью "Фортива Мед" (ООО "Фортива Мед")</td> <td>Минская обл., р-н Минский, гп. Мачулищи, ул. Аэродромная, д. 4-2, 4-1А</td> <td>Республика Беларусь</td> </tr> </tbody> </table>	№ п/п	Стадия производства	Производитель	Адрес производителя	Страна	1	Упаковщик/фасовщик (вторичная/третичная упаковка)	Общество с ограниченной ответственностью "Фортива Мед" (ООО "Фортива Мед")	Минская обл., р-н Минский, гп. Мачулищи, ул. Аэродромная, д. 4-2, 4-1А	Республика Беларусь	2	Упаковщик/фасовщик (в первичную упаковку)	Общество с ограниченной ответственностью "Фортива Мед" (ООО "Фортива Мед")	Минская обл., р-н Минский, гп. Мачулищи, ул. Аэродромная, д. 4-2, 4-1А	Республика Беларусь	3	Производитель (готовой ЛФ)	Общество с ограниченной ответственностью "Фортива Мед" (ООО "Фортива Мед")	Минская обл., р-н Минский, гп. Мачулищи, ул. Аэродромная, д. 4-2, 4-1А	Республика Беларусь	4	Выпускающий контроль качества	Общество с ограниченной ответственностью "Фортива Мед" (ООО "Фортива Мед")	Минская обл., р-н Минский, гп. Мачулищи, ул. Аэродромная, д. 4-2, 4-1А	Республика Беларусь
№ п/п	Стадия производства	Производитель	Адрес производителя	Страна																						
1	Упаковщик/фасовщик (вторичная/третичная упаковка)	Общество с ограниченной ответственностью "Фортива Мед" (ООО "Фортива Мед")	Минская обл., р-н Минский, гп. Мачулищи, ул. Аэродромная, д. 4-2, 4-1А	Республика Беларусь																						
2	Упаковщик/фасовщик (в первичную упаковку)	Общество с ограниченной ответственностью "Фортива Мед" (ООО "Фортива Мед")	Минская обл., р-н Минский, гп. Мачулищи, ул. Аэродромная, д. 4-2, 4-1А	Республика Беларусь																						
3	Производитель (готовой ЛФ)	Общество с ограниченной ответственностью "Фортива Мед" (ООО "Фортива Мед")	Минская обл., р-н Минский, гп. Мачулищи, ул. Аэродромная, д. 4-2, 4-1А	Республика Беларусь																						
4	Выпускающий контроль качества	Общество с ограниченной ответственностью "Фортива Мед" (ООО "Фортива Мед")	Минская обл., р-н Минский, гп. Мачулищи, ул. Аэродромная, д. 4-2, 4-1А	Республика Беларусь																						
7	<p>Инструкция по применению <input type="button" value="Показать инструкции"/></p>																									

лекарственного препарата									
8	Нормативная документация	№ п/п	Номер НД			Год	№ изм	Наименование	
		1	ЛПП-008507-290822			2022		Пульмомикс	
9	Фармако-терапевтическая группа	Фармако-терапевтическая группа							
		бронходилатирующее средство комбинированное (бета2-адреномиметик селективный+м-холиноблокатор)							
10	Анатомо-терапевтическая химическая классификация	Код АТХ	АТХ						
		R03AL01	Фенотерол+Ипратропия бромид						
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
		Фенотерол		Люсокимика С.п.А.	Via Giotto 9, 23871 Lomagna (LC), Italy	~			~
		Ипратропия бромид		Люсокимика С.п.А.	Via Giotto 9, 23871 Lomagna (LC), Italy	~			~
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"/> ~