



Регистрационное удостоверение



1	Номер	ЛС-000692		Дата регистрации	30.06.2010		Дата решения	12.03.2020	
	Дата переоформления	12.03.2020		Разрешён ввод в гражданский оборот до	Бессрочный				
2	Наименование держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата	Наименование	ОАО "ДАЛЬХИМФАРМ"						
		Страна	Россия						
3	Торговое наименование лекарственного препарата	Прозерин							
4	Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование	Неостигмина метилсульфат							
5	Формы выпуска	Лекарственная форма	Дозировка	Срок годности	Условия хранения				
		таблетки	15 мг	5 лет	Упаковки				
				В защищенном от света месте, при температуре не выше 25 град.					
<ul style="list-style-type: none"> <li>• 10 шт. - упаковки ячейковые контурные (2 шт.) - пачки картонные (20 шт.) - По рецепту</li> <li>• 50 шт. - банки - пачки картонные (50 шт.) - По рецепту</li> </ul>									
6	Сведения о стадиях производства	№ п/п	Стадия производства	Производитель	Адрес производителя			Страна	
		1	Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)	ОАО "ДАЛЬХИМФАРМ"	680001, Хабаровский край, г. Хабаровск, ул. Ташкентская, 22			Россия	
7	Инструкция по применению лекарственного препарата	<a href="#">Показать инструкции</a>							
8	Нормативная документация	№ п/п	Номер НД	Год	№ изм	Наименование			
		1	ЛС-000692-120320	2020		Прозерин			
9	Фармако-терапевтическая группа	Фармако-терапевтическая группа холинэстеразы ингибитор							
10	Анатомо-терапевтическая химическая классификация	Код АТХ	АТХ						
		N07AA01	Неостигмина бромид						

		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
11	Фармацевтическая субстанция	Неостигмина метилсульфат	Прозерин	Общество с дополнительной ответственностью "ИНТЕРХИМ"	65025, г. Одесса, 21-й км Старокиевской дороги, д. 23	2 года	В сухом, защищенном от света месте, при температуре не выше 25 град.	П N011038/01-300311	~
12	Особые отметки	<p>Наличие лекарственного препарата в перечне ЖНВЛП</p> <p>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</p>							<input type="text" value="Да"/> <input type="text" value="~"/>