



Регистрационное удостоверение



1	Номер	ЛСР-000879/09		Дата регистрации	09.02.2009		Дата решения	25.01.2021	
	Дата переоформления	25.01.2021		Разрешён ввод в гражданский оборот до	Бессрочный				
2	Наименование держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата	Наименование	ООО "Фармацевтическая компания "Здоровье"						
		Страна	Украина						
3	Торговое наименование лекарственного препарата	Глутаргин							
4	Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование	Аргинина глутамат							
5	Формы выпуска	Лекарственная форма	Дозировка	Срок годности	Условия хранения				
		раствор для инфузий	40 мг/мл	4 года	При температуре не выше 25 град., в оригинальной упаковке				
				<ul style="list-style-type: none"> 5 мл - ампулы (10 шт.) - пачки картонные - По рецепту 5 мл - ампулы (5 шт.) - пачки картонные - По рецепту 					
6	Сведения о стадиях производства	№ п/п	Стадия производства	Производитель	Адрес производителя		Страна		
		1	Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)	ООО "Фармацевтическая компания "Здоровье"	61013, Украина, г. Харьков, ул. Шевченко, 22		Украина		
7	Инструкция по применению лекарственного препарата	Показать инструкции							
8	Нормативная документация	№ п/п	Номер НД	Год	№ изм	Наименование			
		1	ЛСР-000879/09-250121	2021		Глутаргин			
9	Фармако-терапевтическая группа	Фармако-терапевтическая группа гепатопротекторное средство							
10	Анатомо-терапевтическая химическая классификация	Код АТХ	АТХ						
		A05BA	Препараты для лечения заболеваний печени						

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
		Аргинина глутамат		ООО "Фармацевтическая компания "Здоровье"	61013, Украина, г. Харьков, ул. Шевченко, 22	3 года	При температуре не выше 25 град., в оригинальной упаковке		~
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="Нет"/> <input type="text" value="~"/>