



Регистрационное удостоверение



1	Номер	П N016276/01		Дата регистрации	24.02.2010		Дата решения	17.03.2023	
	Дата переоформления	04.03.2021		Разрешён ввод в гражданский оборот до	Бессрочный				
2	Наименование держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата	Наименование	ЗАО "Фармацевтический завод ЭГИС"						
		Страна	Венгрия						
3	Торговое наименование лекарственного препарата	Нитроминт®							
4	Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование	Нитроглицерин							
5	Формы выпуска	Лекарственная форма	Дозировка	Срок годности	Условия хранения				
		спрей подъязычный дозированный	0.4 мг/доза	3 года	Упаковки				
					В защищенном от света месте, при температуре 15-25 град.(вдали от источников тепла) • 10 г (180 доз) - баллоны - пачки картонные - Без рецепта				
6	Сведения о стадиях производства	№ п/п	Стадия производства	Производитель	Адрес производителя	Страна			
		1	Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)	ЗАО "Фармацевтический завод ЭГИС"	9900 Kormend, Matyas kiraly ut 65, Hungary	Венгрия			
7	Инструкция по применению лекарственного препарата	Показать инструкции							
8	Нормативная документация	№ п/п	Номер НД	Год	№ изм	Наименование			
		1	П N016276/01-040321	2021		Нитроминт®			
		2	Изм. №1 к П N016276/01-040321	2023	1	Нитроминт®			
9	Фармако-терапевтическая группа	Фармако-терапевтическая группа вазодилатирующее средство - нитрат							

10	Анатомо-терапевтическая химическая классификация	<b>Код АТХ</b>		<b>АТХ</b>					
		C01DA02	Нитроглицерин						
11	Фармацевтическая субстанция	<b>Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование</b>	<b>Торг. наим.</b>	<b>Производитель</b>	<b>Адрес</b>	<b>Срок годности</b>	<b>Условия хранения</b>	<b>Фармакоп. статья / Номер НД</b>	<b>Входит в перечень нарк. средств, псих. веществ и их прекурсоров</b>
		Нитроглицерин		Дифарма Франсис С.р.Л.	Via Bissone 5, 20021, Baranzate (MI), Italy	~			~
		Нитроглицерин		Кардихем Лтд.	8184 Balatonfuzfo Nike korut 1, Hungary	~			~
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="~"/>