



Регистрационное удостоверение



1	Номер <input type="text" value="П N016107/01"/>	Дата регистрации <input type="text" value="01.12.2009"/>	Дата решения <input type="text" value="15.09.2014"/>	Разрешён ввод в гражданский оборот до <input type="text" value="Бессрочный"/>		
2	Наименование держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата	Наименование <input type="text" value="Орион Корпорейшн"/>	Страна <input type="text" value="Финляндия"/>			
3	Торговое наименование лекарственного препарата	<input type="text" value="Допмин"/>				
4	Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование	<input type="text" value="Допамин"/>				
5	Формы выпуска	Лекарственная форма	Дозировка	Срок годности	Условия хранения	
		концентрат для приготовления раствора для инфузий	40 мг/мл	5 лет	В защищенном от света месте, при температуре 15-25 град. • 5 мл - ампулы (5 шт.) - пачки картонные - Не указано	
6	Сведения о стадиях производства	№ п/п	Стадия производства	Производитель	Адрес производителя	Страна
		1	Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)	Орион Корпорейшн	Orionintie 1, 02200, Espoo, Finland	Финляндия
7	Инструкция по применению лекарственного препарата	<input type="text" value="Показать инструкции"/>				
8	Нормативная документация	№ п/п	Номер НД	Год	№ изм	Наименование
		1	НД 42-1002-04	2004		Допмин
		2	Изм. №1 к НД 42-1002-04	2007	1	Допмин
		3	Изм. №2 к НД 42-1002-04	2008	2	Допмин
9	Фармако-терапевтическая группа	Фармако-терапевтическая группа кардиотоническое средство негликозидной структуры				
10	Анатомо-терапевтическая химическая	Код АТХ	АТХ			
		C01CA04	Допамин			

классификация										
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	
		Допамин		Орион Корпорейшн Орион Фарма	Orionintie 1, 02200, Espoo, Finland	~			~	
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="~"/>