



Регистрационное удостоверение



1	<p>Номер <input type="text" value="П N015521/01"/></p> <p>Дата регистрации <input type="text" value="18.06.2009"/></p> <p>Дата решения <input type="text" value="27.11.2013"/></p> <p>Дата переоформления <input type="text" value="27.11.2013"/></p> <p>Разрешён ввод в гражданский оборот до <input type="text" value="Бессрочный"/></p>																
2	<p>Наименование держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата</p> <p>Наименование <input type="text" value="Пирамал Энтерпрайзис Лимитед"/></p> <p>Страна <input type="text" value="Индия"/></p>																
3	<p>Торговое наименование лекарственного препарата <input type="text" value="Пропован"/></p>																
4	<p>Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование <input type="text" value="Пропофол"/></p>																
5	<table border="1"> <thead> <tr> <th rowspan="2">Формы выпуска</th> <th rowspan="2">Лекарственная форма</th> <th rowspan="2">Дозировка</th> <th rowspan="2">Срок годности</th> <th colspan="2">Условия хранения</th> </tr> <tr> <th colspan="2">Упаковки</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td rowspan="2">эмульсия для внутривенного введения</td> <td rowspan="2"></td> <td rowspan="2">1%</td> <td rowspan="2">2 года</td> <td colspan="2">В защищенном от света месте, при температуре не выше 25 град. (не замораживать)</td> </tr> <tr> <td colspan="2"> <ul style="list-style-type: none"> <li>• 20 мл - ампулы (5 шт.) - пачки картонные - Не указано</li> <li>• 50 мл - флаконы - пачки картонные - Не указано</li> </ul> </td> </tr> </tbody> </table>	Формы выпуска	Лекарственная форма	Дозировка	Срок годности	Условия хранения		Упаковки		эмульсия для внутривенного введения		1%	2 года	В защищенном от света месте, при температуре не выше 25 град. (не замораживать)		<ul style="list-style-type: none"> <li>• 20 мл - ампулы (5 шт.) - пачки картонные - Не указано</li> <li>• 50 мл - флаконы - пачки картонные - Не указано</li> </ul>	
Формы выпуска	Лекарственная форма					Дозировка	Срок годности	Условия хранения									
		Упаковки															
эмульсия для внутривенного введения		1%	2 года	В защищенном от света месте, при температуре не выше 25 град. (не замораживать)													
				<ul style="list-style-type: none"> <li>• 20 мл - ампулы (5 шт.) - пачки картонные - Не указано</li> <li>• 50 мл - флаконы - пачки картонные - Не указано</li> </ul>													
6	<table border="1"> <thead> <tr> <th rowspan="2">Сведения о стадиях производства</th> <th>№ п/п</th> <th>Стадия производства</th> <th>Производитель</th> <th>Адрес производителя</th> <th>Страна</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td></td> <td>1</td> <td>Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)</td> <td>Бхарат Сирамс энд Ваксинс Лимитед</td> <td>Plot No. K-27, Anand Nagar, Additional M.I.D.C., Ambernath (East), Dist.-Thane, Maharashtra State, India</td> <td>Индия</td> </tr> </tbody> </table>	Сведения о стадиях производства	№ п/п	Стадия производства	Производитель	Адрес производителя	Страна		1	Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)	Бхарат Сирамс энд Ваксинс Лимитед	Plot No. K-27, Anand Nagar, Additional M.I.D.C., Ambernath (East), Dist.-Thane, Maharashtra State, India	Индия				
Сведения о стадиях производства	№ п/п		Стадия производства	Производитель	Адрес производителя	Страна											
		1	Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)	Бхарат Сирамс энд Ваксинс Лимитед	Plot No. K-27, Anand Nagar, Additional M.I.D.C., Ambernath (East), Dist.-Thane, Maharashtra State, India	Индия											
7	<p>Инструкция по применению лекарственного препарата</p> <p><a href="#">Показать инструкции</a></p>																
8	<table border="1"> <thead> <tr> <th rowspan="3">Нормативная документация</th> <th>№ п/п</th> <th>Номер НД</th> <th>Год</th> <th>№ изм</th> <th>Наименование</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>1</td> <td>НД 42-12472-02</td> <td>2002</td> <td></td> <td>Пропован</td> </tr> <tr> <td>2</td> <td>Изм. №1 к НД 42-12472-02</td> <td>2013</td> <td>1</td> <td>Пропован</td> </tr> </tbody> </table>	Нормативная документация	№ п/п	Номер НД	Год	№ изм	Наименование	1	НД 42-12472-02	2002		Пропован	2	Изм. №1 к НД 42-12472-02	2013	1	Пропован
Нормативная документация	№ п/п		Номер НД	Год	№ изм	Наименование											
	1		НД 42-12472-02	2002		Пропован											
	2	Изм. №1 к НД 42-12472-02	2013	1	Пропован												
9	<p>Фармако-терапевтическая группа</p> <p><b>Фармако-терапевтическая группа</b></p> <p>средство для неингаляционной общей анестезии</p>																

10	Анатомо-терапевтическая химическая классификация	<b>Код АТХ</b>		<b>АТХ</b>					
		N01AX10		Пропофол					
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>
		Пропофол		Силаг АГ	Hochstrasse 201, 8200 Schaffhausen, Switzerland	~			~
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="~"/>