



Регистрационное удостоверение



1	Номер	ЛСР-001388/10		Дата регистрации	25.02.2010		Дата решения	11.04.2012	
	Дата переоформления	11.04.2012		Разрешён ввод в гражданский оборот до	Бессрочный				
2	Наименование держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата	Наименование	ПАО "Киевский витаминный завод"						
		Страна	Украина						
3	Торговое наименование лекарственного препарата	Бромокриптин-КВ							
4	Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование	Бромокриптин							
5	Формы выпуска	Лекарственная форма	Дозировка	Срок годности	Условия хранения				
		таблетки	2.5 мг	2 года	Упаковки				
					В сухом, защищенном от света месте, при температуре 2-8 град. • 10 шт. - упаковки ячейковые контурные (3 шт.) - пачки картонные (30 шт.) - По рецепту				
6	Сведения о стадиях производства	№ п/п	Стадия производства	Производитель	Адрес производителя	Страна			
		1	Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)	ПАО "Киевский витаминный завод"	04073, Украина, г. Киев, ул. Копыловская, д. 38	Украина			
7	Инструкция по применению лекарственного препарата	Показать инструкции							
8	Нормативная документация	№ п/п	Номер НД	Год	№ изм	Наименование			
		1	ЛСР-001388/10-250210	2010		Бромокриптин-КВ			
		2	Изм. №1 к ЛСР-001388/10-250210	2010	1	Бромокриптин-КВ			
		3	Изм. №2 к ЛСР-001388/10-250210	2012	2	Бромокриптин-КВ			
9	Фармако-терапевтическая группа	Фармако-терапевтическая группа дофаминовых рецепторов агонист							
10	Анатомо-терапевтическая химическая	Код АТХ	АТХ						
		N04BC01	Бромокриптин						

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
		Бромокриптин		Лек д.д.	Verovskova 57, 1526 Ljubljana, Slovenia	~			~
		Бромокриптин		АЙВЭКС Фармасьютикалс с.р.о.	Ostravska 29, 74770 Opava-Komarov, Czech Republic	~			~
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="~"/>