



Регистрационное удостоверение



1	<p>Номер <input type="text" value="ЛП-000657"/></p> <p>Дата регистрации <input type="text" value="28.09.2011"/></p> <p>Дата решения <input type="text" value="23.11.2016"/></p> <p>Дата переоформления <input type="text" value="23.11.2016"/></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 (фгуп="" \"микроген\"="" \"нпо="" type="text" value="Федеральное государственное унитарное предприятие \" здравоохранения="" иммунобиологическим="" медицинским="" минздрава="" министерства="" научно-производственное="" объединение="" по="" препаратам="" россии)\""="" российской="" федерации=""/></p> <p>Страна <input type="text" value="Россия"/></p>																	
3	<p>Торговое наименование лекарственного препарата <input type="text" value="Ингитрил"/></p>																	
4	<p>Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование <input type="text" value="Апротинин"/></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>Срок годности</th> <th>Условия хранения</th> </tr> <tr> <th colspan="2">Упаковки</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td rowspan="2">лиофилизат для приготовления раствора для внутривенного введения</td> <td rowspan="2"></td> <td rowspan="2">15 ЕД</td> <td>2 года</td> <td>В защищенном от света месте, при температуре 2-20 град.</td> </tr> <tr> <td colspan="2"> <ul style="list-style-type: none"> 15 ЕД - ампулы (10 шт.) - пачки картонные - По рецепту 15 ЕД - флаконы (10 шт.) - пачки картонные - По рецепту </td> </tr> </tbody> </table>	Формы выпуска	Лекарственная форма	Дозировка	Срок годности	Условия хранения	Упаковки		лиофилизат для приготовления раствора для внутривенного введения		15 ЕД	2 года	В защищенном от света месте, при температуре 2-20 град.	<ul style="list-style-type: none"> 15 ЕД - ампулы (10 шт.) - пачки картонные - По рецепту 15 ЕД - флаконы (10 шт.) - пачки картонные - По рецепту 				
Формы выпуска	Лекарственная форма				Дозировка	Срок годности	Условия хранения											
		Упаковки																
лиофилизат для приготовления раствора для внутривенного введения		15 ЕД	2 года	В защищенном от света месте, при температуре 2-20 град.														
			<ul style="list-style-type: none"> 15 ЕД - ампулы (10 шт.) - пачки картонные - По рецепту 15 ЕД - флаконы (10 шт.) - пачки картонные - По рецепту 															
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 rowspan="2"></td> <td>1</td> <td>Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)</td> <td>Федеральное государственное унитарное предприятие "Научно-производственное объединение по медицинским иммунобиологическим препаратам "Микроген" Министерства здравоохранения Российской Федерации (ФГУП "НПО "Микроген" Минздрава России)</td> <td>634040, Томская область, г. Томск, ул. Ивановского, д.8</td> <td>Россия</td> </tr> <tr> <td>2</td> <td>Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)</td> <td>Федеральное государственное унитарное предприятие "Научно-производственное объединение по медицинским иммунобиологическим препаратам "Микроген" Министерства здравоохранения Российской Федерации (ФГУП "НПО "Микроген" Минздрава России)</td> <td>644080, Омская область, Омск, проспект Мира, д. 7</td> <td>Россия</td> </tr> </tbody> </table>	Сведения о стадиях производства	№ п/п	Стадия производства	Производитель	Адрес производителя	Страна		1	Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)	Федеральное государственное унитарное предприятие "Научно-производственное объединение по медицинским иммунобиологическим препаратам "Микроген" Министерства здравоохранения Российской Федерации (ФГУП "НПО "Микроген" Минздрава России)	634040, Томская область, г. Томск, ул. Ивановского, д.8	Россия	2	Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)	Федеральное государственное унитарное предприятие "Научно-производственное объединение по медицинским иммунобиологическим препаратам "Микроген" Министерства здравоохранения Российской Федерации (ФГУП "НПО "Микроген" Минздрава России)	644080, Омская область, Омск, проспект Мира, д. 7	Россия
Сведения о стадиях производства	№ п/п		Стадия производства	Производитель	Адрес производителя	Страна												
		1	Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)	Федеральное государственное унитарное предприятие "Научно-производственное объединение по медицинским иммунобиологическим препаратам "Микроген" Министерства здравоохранения Российской Федерации (ФГУП "НПО "Микроген" Минздрава России)	634040, Томская область, г. Томск, ул. Ивановского, д.8	Россия												
2		Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)	Федеральное государственное унитарное предприятие "Научно-производственное объединение по медицинским иммунобиологическим препаратам "Микроген" Министерства здравоохранения Российской Федерации (ФГУП "НПО "Микроген" Минздрава России)	644080, Омская область, Омск, проспект Мира, д. 7	Россия													

7	Инструкция по применению лекарственного препарата	Показать инструкции				
8	Нормативная документация	№ п/п	Номер НД	Год	№ изм	Наименование
		1	ЛП 000657-280911	2011		Ингитрил
		2	Изм. №1 к ЛП 000657-280911	2013	1	Ингитрил
9	Фармако-терапевтическая группа	Фармако-терапевтическая группа протеолиза ингибитор				
10	Анатомо-терапевтическая химическая классификация	Код АТХ	АТХ			
		B02AB01	Апротинин			
11	Фармацевтическая субстанция					
12	Особые отметки	Наличие лекарственного препарата в перечне ЖНВЛП				<input type="checkbox"/> 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="checkbox"/> ~