



Регистрационное удостоверение



1	Номер <input type="text" value="ЛС-001665"/>	Дата регистрации <input type="text" value="19.10.2011"/>	Дата решения <input type="text" value="25.05.2022"/>
	Дата переоформления <input type="text" value="25.05.2022"/>	Разрешён ввод в гражданский оборот до <input type="text" value="Бессрочный"/>	
2	Наименование держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата	Наименование <input (ао="" \"алтайвитамины\")"="" type="text" value="Акционерное общество \" алтайвитамины\"=""/>	Страна <input type="text" value="Россия"/>
3	Торговое наименование лекарственного препарата	<input type="text" value="Натрия хлорид"/>	
4	Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование	<input type="text" value="Натрия хлорид"/>	
5	Формы выпуска	Лекарственная форма <input type="text" value="раствор для инфузий"/>	Дозировка <input type="text" value="0.9%"/>
		Срок годности <input type="text" value="2 года"/>	Условия хранения <input type="text" value="При температуре не выше 25 град. (допускается замораживание, при условии сохранения герметичности упаковки)"/>
		<ul style="list-style-type: none"> • 200 мл - контейнеры - пакеты - По рецепту • 200 мл - контейнеры 10-90 шт. - пакеты - для стационаров • 250 мл - контейнеры - пакеты - По рецепту • 250 мл - контейнеры 10-90 шт. - пакеты - для стационаров • 400 мл - контейнеры - пакеты - По рецепту • 400 мл - контейнеры 10-90 шт. - пакеты - для стационаров • 500 мл - контейнеры - пакеты - По рецепту • 500 мл - контейнеры 10-90 шт. - пакеты - для стационаров 	
6	Сведения о стадиях производства	№ п/п <input type="text" value="1"/>	Стадия производства <input type="text" value="Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)"/>
		Производитель <input (ао="" \"алтайвитамины\")"="" type="text" value="Акционерное общество \" алтайвитамины\"=""/>	Адрес производителя <input type="text" value="659325, Алтайский край, г. Бийск, ул. Заводская, д. 69"/>
		Страна <input type="text" value="Россия"/>	
7	Инструкция по применению лекарственного препарата	<input type="text" value="Показать инструкции"/>	
8	Нормативная документация	№ п/п <input type="text" value="1"/>	Номер ИД <input type="text" value="ЛС-001665-250522"/>
		Год <input type="text" value="2022"/>	№ изм. <input type="text" value=""/>
		Наименование <input type="text" value="Натрия хлорид"/>	
9	Фармако-терапевтическая группа	<input type="text" value="Фармако-терапевтическая группа регидратирующее средство"/>	
10	Анатомо-терапевтическая химическая классификация	Код АТХ <input type="text" value="B05CB01"/>	АТХ <input type="text" value="Натрия хлорид"/>
11	Фармацевтическая субстанция	Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование <input type="text" value="Натрия хлорид"/>	Торг. наим. <input type="text" value="Натрия хлорид"/>
		Производитель <input (ооо="" \"мзхр\")"="" type="text" value="Общество с ограниченной ответственностью \" завод="" михайловский="" реактивов\"="" химических=""/>	Адрес <input type="text" value="Алтайский край, Михайловский район, р.п. Малиновое Озеро, в 0,4 км по направлению на юг и юго-запад от р.п. Малиновое Озеро"/>
		Срок годности <input type="text" value="5 лет"/>	Условия хранения <input type="text" value="В сухом месте, при температуре не выше 25 град."/>
		Фармакоп. статья / Номер ИД <input type="text" value="P N002499/01-200422"/>	Входит в перечень нарк. средств, псих. веществ и их прекурсоров <input type="text" value="~"/>
		Производитель <input type="text" value="ОАО \" востоквит\""=""/>	Адрес <input type="text" value="Алтайский край, г Бийск, ул. Социалистическая, д. 1"/>
		Срок годности <input type="text" value="5 лет"/>	Условия хранения <input type="text" value="В сухом месте, в герметичной упаковке"/>
		Фармакоп. статья / Номер ИД <input type="text" value="P N001077/01-180308"/>	Входит в перечень нарк. средств, псих. веществ и их прекурсоров <input type="text" value="~"/>
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="~"/>	