



## Регистрационное удостоверение



1	Номер <input type="text" value="П N013148/01-2001"/>	Дата регистрации <input type="text" value="20.05.2009"/>	Дата решения <input type="text" value="06.10.2011"/>
	Дата переоформления <input type="text" value="06.10.2011"/>	Разрешён ввод в гражданский оборот до <input type="text" value="Бессрочный"/>	
2	Наименование держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата	Наименование <input "фармлэнд")"="" (сп="" type="text" value="Белорусско-голландское совместное предприятие общество с ограниченной ответственностью " ооо="" фармлэнд"=""/>	Страна <input type="text" value="Республика Беларусь"/>
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."/>
		<ul style="list-style-type: none"> <li>• 100 мл - контейнеры полимерные - пакеты - для стационаров</li> <li>• 100 мл - контейнеры полимерные - пакеты - По рецепту</li> <li>• 1000 мл - контейнеры полимерные - пакеты - для стационаров</li> <li>• 1000 мл - контейнеры полимерные - пакеты - По рецепту</li> <li>• 250 мл - контейнеры полимерные - пакеты - для стационаров</li> <li>• 250 мл - контейнеры полимерные - пакеты - По рецепту</li> <li>• 500 мл - контейнеры полимерные - пакеты - для стационаров</li> <li>• 500 мл - контейнеры полимерные - пакеты - По рецепту</li> </ul>	
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 "фармлэнд")"="" (сп="" type="text" value="Белорусско-голландское совместное предприятие общество с ограниченной ответственностью " ооо="" фармлэнд"=""/>	Адрес производителя <input type="text" value="Минская область, п. Альба, Несвижский район, ул. Заводская, 1, Республика Беларусь"/>
		Страна <input type="text" value="Республика Беларусь"/>	
7	Инструкция по применению лекарственного препарата	<input type="text" value="Показать инструкции"/>	
8	Нормативная документация	№ п/п <input type="text" value="1"/>	Номер НД <input type="text" value="П N013148/01-061011"/>
		Год <input type="text" value="2011"/>	№ изм <input type="text" value=""/>
		Наименование <input type="text" value="Натрия хлорид"/>	
9	Фармако-терапевтическая группа	<input type="text" value="Фармако-терапевтическая группа плазмозамещающее 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 type="text" value="Эско - европейская солевая компания ГмбХ энд Ко.КГ"/>	Адрес <input type="text" value="Karlstrasse 80, D-47495 Rheinberg, Germany"/>
		Срок годности <input type="text" value="3 года"/>	Условия хранения <input type="text" value="При температуре не выше 25 град. и влажности не выше 75%"/>
		Фармакоп. статья / Номер НД <input type="text" value="ФС 000779-200214"/>	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 том числе Единой конвенцией о наркотических средствах 1961 года и Конвенцией о психотропных веществах 1971 года <input type="text" value="~"/>	