



Регистрационное удостоверение



1	Номер <input type="text" value="П N014795/01"/>	Дата регистрации <input type="text" value="29.07.2008"/>	Дата решения <input type="text" value="29.03.2011"/>						
	Дата переоформления <input type="text" value="22.04.2010"/>	Разрешён ввод в гражданский оборот до <input type="text" value="Бессрочный"/>							
2	Наименование держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата	Наименование <input "несвижский="" (оао="" type="text" value="Открытое акционерное общество " завод="" медицинских="" несвижский="" препаратов"="" препаратов")"=""/>	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	Дозировка						
		<input type="text" value="раствор для инфузий"/>	<input type="text" value="0.9%"/>						
		Срок годности	Условия хранения						
		<input type="text" value="2 года"/>	<input type="text" value="В сухом месте, при температуре не выше 25 град."/>						
		<ul style="list-style-type: none"> • 200 мл - бутылки для крови и кровезаменителей - пачки картонные - По рецепту • 200 мл - бутылки для крови и кровезаменителей (40 шт.) - ящики картонные - для стационаров • 400 мл - бутылки для крови и кровезаменителей - пачки картонные - По рецепту • 400 мл - бутылки для крови и кровезаменителей (24 шт.) - ящики картонные - для стационаров 							
6	Сведения о стадиях производства	№ п/п	Стадия производства	Производитель	Адрес производителя	Страна			
		<input type="text" value="1"/>	<input type="text" value="Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)"/>	<input "несвижский="" (оао="" type="text" value="Открытое акционерное общество " завод="" медицинских="" несвижский="" препаратов"="" препаратов")"=""/>	<input type="text" value="222603, Минская обл., Несвижский район, п. Альба, ул. Заводская, д. 1"/>	<input type="text" value="Республика Беларусь"/>			
7	Инструкция по применению лекарственного препарата	<input type="text" value="Показать инструкции"/>							
8	Нормативная документация	№ п/п	Номер ИД	Год	№ изм	Наименование			
		<input type="text" value="1"/>	<input type="text" value="П N014795/01-290708"/>	<input type="text" value="2008"/>		<input type="text" value="Натрия хлорид"/>			
		<input type="text" value="2"/>	<input type="text" value="Изм. №1 к П N014795/01-290708"/>	<input type="text" value="2010"/>	<input type="text" value="1"/>	<input type="text" value="Натрия хлорид"/>			
		<input type="text" value="3"/>	<input type="text" value="Изм. №2 к П N014795/01-290708"/>	<input type="text" value="2011"/>	<input type="text" value="2"/>	<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	АТХ						
		<input type="text" value="B05CB01"/>	<input type="text" value="Натрия хлорид"/>						
11	Фармацевтическая субстанция	Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование	Торг. наим.	Производитель	Адрес	Срок годности	Условия хранения	Фармакоп. статья / Номер ИД	Входит в перечень нарк. средств, псих. веществ и их прекурсоров
		<input type="text" value="Натрия хлорид"/>	<input type="text" value="Натрия хлорид"/>	<input type="text" value="ОАО " завод="" михайловский="" реактивов""="" химических=""/>	<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"/>	<input type="text" value="5 лет"/>	<input type="text" value="В сухом месте"/>	<input type="text" value="P N002499/01-171108"/>	<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="~"/>