Войти

Регистрационное удостоверение

1	Номер 74/33	31/62	Дата регистрации	12.04.1974	Разре	ешён ввод в гражда обо	анский Бе	ссрочный]
2	Наименование держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата		амарамедпром ОАО оссия						
3	Торговое наименование лекарственного препарата	Гидроперита таб	5 летки						
4	Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование	Мочевины перон	ксид						
5	Формы выпуска	Лекарственная форма			Дозировка	Срок годнос		Условия ковки	хранения
		таблетки для приготовления раствора для местного применения			1.5 г	2 года • 6 шт., - упаковки безъячейковые контурные /~/ • 6 шт., - упаковки безъячейковые контурные /~/ • 10 шт., - упаковки ячейковые контурные /~/ • 8 шт., - упаковки ячейковые контурные /~/			
		таблетки для приготовления раствора для местного применения			500 мг	2 года • 6 шт., - упаковки безъячейковые контурные /~/ • 6 шт., - упаковки безъячейковые контурные /~/ • 10 шт., - упаковки ячейковые контурные /~/ • 8 шт., - упаковки ячейковые контурные /~/			
		таблетки для приготовления раствора для местного применения			750 мг	2 года • 6 шт., - упаковки безъячейковые контурны • 6 шт., - упаковки безъячейковые контурны • 10 шт., - упаковки ячейковые контурные /~/ • 8 шт., - упаковки ячейковые контурные /~/		турные /~/ ные /~/	

6	Сведения о стадиях производства	№ Стадия производства		Производитель	Адрес производителя							
		1 Производитель (Все стадии производства)		Самарамедпром ОАО	446100 Самарская обл., г.Чапаевск, ул. Ленина, д.99-Б; 446100 Самарская обл., Волжский район, п.Петра Дубрава, на территории завода "Коммунар", лит.Б,Б1, здание №2	Россия						
7	Инструкция по применению лекарственного препарата	Показать инструкции										
8	Нормативная документация											
9	Фармако-терапевтическая группа	Фармако-терапевтическая группа антисептическое средство										
10	Анатомо-терапевтическая химическая классификация	Код АТХ АТХ D02AE01 Мочевины пероксид										
11	Фармацевтическая субстанция											
12		Наличие лекарственного препарата в перечне ЖНВЛП										
	Особые отметки	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										