



Регистрационное удостоверение



1	<p>Номер <input type="text" value="П N011430/01"/></p> <p>Дата регистрации <input type="text" value="24.03.2009"/></p> <p>Дата решения <input type="text" value="15.08.2022"/></p> <p>Дата переоформления <input type="text" value="15.08.2022"/></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 type="text" value="ОАО " гедеон="" рихтер"=""/></p> <p>Страна <input type="text" value="Венгрия"/></p>																																														
3	<p>Торговое наименование лекарственного препарата <input type="text" value="Ардуан"/></p>																																														
4	<p>Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование <input type="text" value="Пипекурония бромид"/></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">4 мг</td> <td>3 года</td> <td>В защищенном от света месте, при температуре 2-8 град.</td> </tr> <tr> <td colspan="2"> <ul style="list-style-type: none"> 10 мг - флаконы (25 шт.) - пачки картонные /в комплекте с растворителем: натрия хлорида раствор 0.9% (ампулы) 2 мл-25 шт./ - По рецепту </td> </tr> </tbody> </table>	Формы выпуска	Лекарственная форма	Дозировка	Срок годности	Условия хранения	Упаковки		лиофилизат для приготовления раствора для внутривенного введения		4 мг	3 года	В защищенном от света месте, при температуре 2-8 град.	<ul style="list-style-type: none"> 10 мг - флаконы (25 шт.) - пачки картонные /в комплекте с растворителем: натрия хлорида раствор 0.9% (ампулы) 2 мл-25 шт./ - По рецепту 																																	
Формы выпуска	Лекарственная форма				Дозировка	Срок годности	Условия хранения																																								
		Упаковки																																													
лиофилизат для приготовления раствора для внутривенного введения		4 мг	3 года	В защищенном от света месте, при температуре 2-8 град.																																											
			<ul style="list-style-type: none"> 10 мг - флаконы (25 шт.) - пачки картонные /в комплекте с растворителем: натрия хлорида раствор 0.9% (ампулы) 2 мл-25 шт./ - 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>1</td> <td>Упаковщик/фасовщик (вторичная/третичная упаковка)</td> <td>ОАО "Гедеон Рихтер"</td> <td>Gyomroi st. 19-21, H-1103 Budapest, Hungary</td> <td>Венгрия</td> </tr> <tr> <td>2</td> <td>Упаковщик/фасовщик (в первичную упаковку)</td> <td>ОАО "Гедеон Рихтер"</td> <td>Gyomroi st. 19-21, H-1103 Budapest, Hungary</td> <td>Венгрия</td> </tr> <tr> <td>3</td> <td>Производитель (готовой ЛФ)</td> <td>ОАО "Гедеон Рихтер"</td> <td>Gyomroi st. 19-21, H-1103 Budapest, Hungary</td> <td>Венгрия</td> </tr> <tr> <td>4</td> <td>Выпускающий контроль качества</td> <td>ОАО "Гедеон Рихтер"</td> <td>Gyomroi st. 19-21, H-1103 Budapest, Hungary</td> <td>Венгрия</td> </tr> <tr> <td>5</td> <td>Производитель растворителя</td> <td>ОАО "Гедеон Рихтер"</td> <td>Gyomroi st. 19-21, H-1103 Budapest, Hungary</td> <td>Венгрия</td> </tr> <tr> <td>6</td> <td>Производитель растворителя</td> <td>Хемофарм А.Д.</td> <td>26300 Vrsac, Beogradski put bb, Serbia</td> <td>Сербия</td> </tr> <tr> <td>7</td> <td>Упаковщик/фасовщик растворителя (в первичную упаковку)</td> <td>ОАО "Гедеон Рихтер"</td> <td>Gyomroi st. 19-21, H-1103 Budapest, Hungary</td> <td>Венгрия</td> </tr> <tr> <td>8</td> <td>Упаковщик/фасовщик растворителя (в первичную упаковку)</td> <td>Хемофарм А.Д.</td> <td>26300 Vrsac, Beogradski put bb, Serbia</td> <td>Сербия</td> </tr> </tbody> </table>	Сведения о стадиях производства	№ п/п	Стадия производства	Производитель	Адрес производителя	Страна	1	Упаковщик/фасовщик (вторичная/третичная упаковка)	ОАО "Гедеон Рихтер"	Gyomroi st. 19-21, H-1103 Budapest, Hungary	Венгрия	2	Упаковщик/фасовщик (в первичную упаковку)	ОАО "Гедеон Рихтер"	Gyomroi st. 19-21, H-1103 Budapest, Hungary	Венгрия	3	Производитель (готовой ЛФ)	ОАО "Гедеон Рихтер"	Gyomroi st. 19-21, H-1103 Budapest, Hungary	Венгрия	4	Выпускающий контроль качества	ОАО "Гедеон Рихтер"	Gyomroi st. 19-21, H-1103 Budapest, Hungary	Венгрия	5	Производитель растворителя	ОАО "Гедеон Рихтер"	Gyomroi st. 19-21, H-1103 Budapest, Hungary	Венгрия	6	Производитель растворителя	Хемофарм А.Д.	26300 Vrsac, Beogradski put bb, Serbia	Сербия	7	Упаковщик/фасовщик растворителя (в первичную упаковку)	ОАО "Гедеон Рихтер"	Gyomroi st. 19-21, H-1103 Budapest, Hungary	Венгрия	8	Упаковщик/фасовщик растворителя (в первичную упаковку)	Хемофарм А.Д.	26300 Vrsac, Beogradski put bb, Serbia	Сербия
Сведения о стадиях производства	№ п/п		Стадия производства	Производитель	Адрес производителя	Страна																																									
	1	Упаковщик/фасовщик (вторичная/третичная упаковка)	ОАО "Гедеон Рихтер"	Gyomroi st. 19-21, H-1103 Budapest, Hungary	Венгрия																																										
2	Упаковщик/фасовщик (в первичную упаковку)	ОАО "Гедеон Рихтер"	Gyomroi st. 19-21, H-1103 Budapest, Hungary	Венгрия																																											
3	Производитель (готовой ЛФ)	ОАО "Гедеон Рихтер"	Gyomroi st. 19-21, H-1103 Budapest, Hungary	Венгрия																																											
4	Выпускающий контроль качества	ОАО "Гедеон Рихтер"	Gyomroi st. 19-21, H-1103 Budapest, Hungary	Венгрия																																											
5	Производитель растворителя	ОАО "Гедеон Рихтер"	Gyomroi st. 19-21, H-1103 Budapest, Hungary	Венгрия																																											
6	Производитель растворителя	Хемофарм А.Д.	26300 Vrsac, Beogradski put bb, Serbia	Сербия																																											
7	Упаковщик/фасовщик растворителя (в первичную упаковку)	ОАО "Гедеон Рихтер"	Gyomroi st. 19-21, H-1103 Budapest, Hungary	Венгрия																																											
8	Упаковщик/фасовщик растворителя (в первичную упаковку)	Хемофарм А.Д.	26300 Vrsac, Beogradski put bb, Serbia	Сербия																																											
7	<p>Инструкция по применению лекарственного препарата</p> <p><input type="button" value="Показать инструкции"/></p>																																														
8	<table border="1"> <thead> <tr> <th>Нормативная документация</th> <th>№ п/п</th> <th>Номер НД</th> <th>Год</th> <th>№ изм</th> <th>Наименование</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td></td> <td>1</td> <td>П N011430/01-150822</td> <td>2022</td> <td></td> <td>Ардуан</td> </tr> </tbody> </table>	Нормативная документация	№ п/п	Номер НД	Год	№ изм	Наименование		1	П N011430/01-150822	2022		Ардуан																																		
Нормативная документация	№ п/п	Номер НД	Год	№ изм	Наименование																																										
	1	П N011430/01-150822	2022		Ардуан																																										

9	Фармако-терапевтическая группа	Фармако-терапевтическая группа							
		миорелаксант недеполярирующий периферического действия							
10	Анатомо-терапевтическая химическая классификация	Код АТХ		АТХ					
		M03AC06	Пипекурония бромид						
11	Фармацевтическая субстанция	Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование	Торг. наим.	Производитель	Адрес	Срок годности	Условия хранения	Фармакоп. статья / Номер НД	Входит в перечень нарк. средств, псих. веществ и их прекурсоров
		Пипекурония бромид		ОАО "Гедеон Рихтер"	Gyomroi st. 19-21, H-1103 Budapest, Hungary	~			~
		Пипекурония бромид		ОАО "Гедеон Рихтер"	Esztergomi ut. 27, Dorog, 2510, Hungary	~			~
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"/> ~