



Регистрационное удостоверение



1	<p>Номер ЛС-000590 Дата регистрации 25.02.2011 Дата решения 18.04.2022</p> <p>Дата переоформления 18.04.2022 Разрешён ввод в гражданский оборот до Бессрочный</p>												
2	<p>Наименование держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата: ОАО "ДАЛЬХИМФАРМ"</p> <p>Страна: Россия</p>												
3	<p>Торговое наименование лекарственного препарата: Эуфиллин</p>												
4	<p>Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование: Аминофиллин</p>												
5	<table border="1"> <thead> <tr> <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">раствор для внутримышечного введения</td> <td rowspan="2">240 мг/мл</td> <td>3 года</td> <td>В защищенном от света месте, при температуре не выше 25 град.</td> </tr> <tr> <td colspan="2"> <ul style="list-style-type: none"> 1 мл - ампулы (10 шт.) - коробки картонные - По рецепту 1 мл - ампулы (10 шт.) - пачки картонные - По рецепту </td> </tr> </tbody> </table>	Лекарственная форма	Дозировка	Срок годности	Условия хранения	Упаковки		раствор для внутримышечного введения	240 мг/мл	3 года	В защищенном от света месте, при температуре не выше 25 град.	<ul style="list-style-type: none"> 1 мл - ампулы (10 шт.) - коробки картонные - По рецепту 1 мл - ампулы (10 шт.) - пачки картонные - По рецепту 	
Лекарственная форма	Дозировка			Срок годности	Условия хранения								
		Упаковки											
раствор для внутримышечного введения	240 мг/мл	3 года	В защищенном от света месте, при температуре не выше 25 град.										
		<ul style="list-style-type: none"> 1 мл - ампулы (10 шт.) - коробки картонные - По рецепту 1 мл - ампулы (10 шт.) - пачки картонные - По рецепту 											
6	<table border="1"> <thead> <tr> <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>Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)</td> <td>ОАО "ДАЛЬХИМФАРМ"</td> <td>680001, Хабаровский край, г. Хабаровск, ул. Ташкентская, 22</td> <td>Россия</td> </tr> </tbody> </table>	№ п/п	Стадия производства	Производитель	Адрес производителя	Страна	1	Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)	ОАО "ДАЛЬХИМФАРМ"	680001, Хабаровский край, г. Хабаровск, ул. Ташкентская, 22	Россия		
№ п/п	Стадия производства	Производитель	Адрес производителя	Страна									
1	Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)	ОАО "ДАЛЬХИМФАРМ"	680001, Хабаровский край, г. Хабаровск, ул. Ташкентская, 22	Россия									
7	<p>Инструкция по применению лекарственного препарата</p> <p>Показать инструкции</p>												
8	<table border="1"> <thead> <tr> <th>№ п/п</th> <th>Номер НД</th> <th>Год</th> <th>№ изм</th> <th>Наименование</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>1</td> <td>ЛС-000590-180422</td> <td>2022</td> <td></td> <td>Эуфиллин</td> </tr> </tbody> </table>	№ п/п	Номер НД	Год	№ изм	Наименование	1	ЛС-000590-180422	2022		Эуфиллин		
№ п/п	Номер НД	Год	№ изм	Наименование									
1	ЛС-000590-180422	2022		Эуфиллин									
9	<p>Фармако-терапевтическая группа: Фармако-терапевтическая группа бронходилатирующее средство</p>												
10	<table border="1"> <thead> <tr> <th>Код АТХ</th> <th>АТХ</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>R03DA05</td> <td>Аминофиллин</td> </tr> </tbody> </table>	Код АТХ	АТХ	R03DA05	Аминофиллин								
Код АТХ	АТХ												
R03DA05	Аминофиллин												

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
		Аминофиллин	Эуфиллин для инъекций	Открытое акционерное общество "Фармстандарт-Лексредства" (ОАО "Фармстандарт-Лексредства")	305022, г. Курск, ул. 2-я Агрегатная, д. 1а/18	2 года	При температуре не выше 25 град.	P N002286/01-220219	~
12	Особые отметки	<p>Наличие лекарственного препарата в перечне ЖНВЛП</p> <p>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</p>							<input type="text" value="Да"/> <input type="text" value="~"/>