



Регистрационное удостоверение



1	Номер	ЛП-№(001843)-(РГ-RU)	Дата регистрации	20.02.2023	Дата окончания действия	20.02.2028	Дата решения	20.02.2023	Разрешён ввод в гражданский оборот до	5 лет
2	Наименование держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата	Наименование	Общество с ограниченной ответственностью "Гротекс" (ООО "Гротекс")							
		Страна	Россия							
3	Торговое наименование лекарственного препарата	Астмасол® бронхо								
4	Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование	Ипратропия бромид+Фенотерол								
5	Формы выпуска	Лекарственная форма	Дозировка	Срок годности			Условия хранения			
		раствор для ингаляций	0.25 мг/мл+0.5 мг/мл	Упаковки			При температуре не выше 25 град.			
5 лет - флаконы; 2 года - тубик-капельницы А и ампулы Б, после вскрытия - 1 месяц				<ul style="list-style-type: none"> <li>0.5 мл - тубик-капельницы А (10 шт.) - пачки картонные /в комплекте с растворителем (ампулы Б) 3 мл-10 шт./ - По рецепту</li> <li>0.5 мл - тубик-капельницы А (20 шт.) - пачки картонные /в комплекте с растворителем (ампулы Б) 3 мл-20 шт./ - По рецепту</li> <li>1 мл - тубик-капельницы А (10 шт.) - пачки картонные /в комплекте с растворителем (ампулы Б) 2 мл-10 шт./ - По рецепту</li> <li>1 мл - тубик-капельницы А (20 шт.) - пачки картонные /в комплекте с растворителем (ампулы Б) 2 мл-20 шт./ - По рецепту</li> <li>2 мл - тубик-капельницы А (10 шт.) - пачки картонные /в комплекте с растворителем (ампулы Б) 2 мл-10 шт./ - По рецепту</li> <li>2 мл - тубик-капельницы А (20 шт.) - пачки картонные /в комплекте с растворителем (ампулы Б) 2 мл-20 шт./ - По рецепту</li> <li>20 мл - флаконы - пачки картонные - По рецепту</li> </ul>						
6	Сведения о стадиях производства	№ п/п	Стадия производства	Производитель	Адрес производителя			Страна		
		1	Упаковщик/фасовщик (вторичная/ третичная упаковка)	Общество с ограниченной ответственностью "Гротекс" (ООО "Гротекс")	195279, г. Санкт-Петербург, Индустриальный проспект, д. 71, корп. 2, лит. А			Россия		

		2	Упаковщик/фасовщик (в первичную упаковку)	Общество с ограниченной ответственностью "Гротекс" (ООО "Гротекс")	195279, г. Санкт-Петербург, Индустриальный проспект, д. 71, корп. 2, лит. А	Россия			
		3	Производитель (готовой ЛФ)	Общество с ограниченной ответственностью "Гротекс" (ООО "Гротекс")	195279, г. Санкт-Петербург, Индустриальный проспект, д. 71, корп. 2, лит. А	Россия			
		4	Выпускающий контроль качества	Общество с ограниченной ответственностью "Гротекс" (ООО "Гротекс")	195279, г. Санкт-Петербург, Индустриальный проспект, д. 71, корп. 2, лит. А	Россия			
7	Инструкция по применению лекарственного препарата	<a href="#">Показать инструкции</a>							
8	Нормативная документация	№ п/п	Номер НД		Год	№ изм	Наименование		
		1	ЛП-№(001843)-(РГ-RU)-200223		2023		Астмасол® бронхо		
9	Фармако-терапевтическая группа	<b>Фармако-терапевтическая группа</b>							
		бронходилатирующее средство комбинированное (бета2-адреномиметик селективный+м-холиноблокатор)							
10	Анатомо-терапевтическая химическая классификация	<b>Код АТХ</b>		<b>АТХ</b>					
		R03AL01		Фенотерол+Ипратропия бромид					
11	Фармацевтическая субстанция	<b>Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование</b>	<b>Торг. наим.</b>	<b>Производитель</b>	<b>Адрес</b>	<b>Срок годности</b>	<b>Условия хранения</b>	<b>Фармакоп. статья / Номер НД</b>	<b>Входит в перечень нарк. средств, псих. веществ и их прекурсоров</b>
		Ипратропия бромид	Ипратропия бромид	Аарти Индастриз Лимитед	Unit-IV, Plot No. E-50, M.I.D.C. Tarapur Tal, Palghar, Dist Thane 401506 Maharashtra State, India	5 лет	При температуре не выше 25 град., в герметичной упаковке	ФС 001273-171115	~
		Ипратропия бромид		Люсокимика С.п.А.	Via Giotto 9, 23871 Lomagna (LC), Italy	~			~
		Фенотерол	Фенотерола гидробромид	Люсокимика С.п.А.	Via Giotto 9, 23871 Lomagna (LC), Italy	5 лет	При температуре не выше 25 град., в герметичной упаковке	ФС 001348-160316	~
		Фенотерол		Вамси Лабс Лтд	A-14 & 15, MIDC Area, Chincholi Solapur, Maharashtra - 413 255, India	~			~
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="~"/>