



Регистрационное удостоверение



|   |  |   |   |  |   |              |
|---|--|---|---|--|---|--------------|
| 1 | Номер <input type="text" value="ЛС-001925"/>   | Дата регистрации <input type="text" value="14.10.2011"/>  | Дата решения <input type="text" value="27.11.2013"/>              | Разрешён ввод в гражданский оборот до <input type="text" value="Бессрочный"/>  |   |              |
| 2 | Наименование держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата | Наименование <input type="text" value='Открытое акционерное общество "Московское производственное химико-фармацевтическое объединение им. Н.А. Семашко" (ОАО "Мосхимфармпрепараты" им.Н.А.Семашко)'/> | Страна <input type="text" value="Россия"/>                        |  |   |              |
| 3 | Торговое наименование лекарственного препарата   | <input type="text" value="Сальбутамол"/>  |   |  |   |              |
| 4 | Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование                 | <input type="text" value="Сальбутамол"/>  |   |  |   |              |
| 5 | Формы выпуска  | Лекарственная форма   | Дозировка   | Срок годности  | Условия хранения  |              |
|   |  | аэрозоль для ингаляций дозированный   | 100 мкг/доза  | 2 года   | При температуре не выше 30 град.<br>• 12 мл (90 доз) - баллоны аэрозольные алюминиевые с клапаном дозирующего действия - пачки картонные /в комплекте с насадкой-распылителем/ - Не указано |              |
| 6 | Сведения о стадиях производства  | № п/п   | Стадия производства   | Производитель  | Адрес производителя   |              |
|   |  | 1   | Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества) | Открытое акционерное общество "Московское производственное химико-фармацевтическое объединение им. Н.А. Семашко" (ОАО "Мосхимфармпрепараты" им.Н.А.Семашко") | 107120, г. Москва, ул. Сергея Радонежского, д. 15-17  | Россия       |
| 7 | Инструкция по применению лекарственного препарата  | <input type="text" value="Показать инструкции"/>  |   |  |   |              |
| 8 | Нормативная документация   | № п/п   | Номер НД  | Год  | № изм   | Наименование |
|   |  | 1   | ЛС-001925-141011  | 2011   |   | Сальбутамол  |
|   |  | 2   | Изм. №1 к ЛС-001925-141011  | 2011   | 1   | Сальбутамол  |
|   |  | 3   | Изм. №2 к ЛС-001925-141011  | 2013   | 2   | Сальбутамол  |

|    |  |   |                       |   |  |               |  |                             |   |
|----|--|---|-----------------------|---|--|---------------|--|-----------------------------|---|
| 9  | Фармако-терапевтическая группа                   | Фармако-терапевтическая группа<br>бронходилатирующее средство - бета2-адреномиметик селективный   |                       |   |  |               |  |                             |   |
| 10 | Анатомо-терапевтическая химическая классификация | Код АТХ<br>R03AC02  | АТХ<br>Сальбутамол    |   |  |               |  |                             |   |
| 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 |
|    |  | Сальбутамол   | Сальбутамол основание | Неулэнд Лабораториз Лимитед             | Bonthapally Village, Jinnaram Mandal, Medak District - 502319, Andhra Pradesh, India | 5 лет         | В защищенном от света месте, при температуре не выше 25 град.        | ЛСР-010809/08-291208        | ~   |
|    |  | Сальбутамол   | Сальбутамол           | Тева Фармасьютикал Файн Кемикалс С.р.Л. | Via E. Fermi, 520 21042 Caronno Pertusella (VA), Italy                               | 5 лет         | В сухом, защищенном от света месте, при температуре не выше 25 град. | ЛСР-004518/10-210510        | ~   |
| 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"/> ~                                      |