



➔ Государственный реестр лекарственных средств Республики Беларусь

- Государственный реестр предельных отпускных цен производителей на лекарственные средства
- Единый реестр зарегистрированных лекарственных средств Евразийского экономического союза
- Лекарственные средства, находящиеся на специализированной экспертизе в рамках действующего договора
- Ход рассмотрения заявок по лекарственным средствам
- Перечень лекарственных средств, забракованных контрольно-аналитическими лабораториями
- Государственный реестр медицинской техники и изделий медицинского назначения Республики Беларусь
- Медицинские изделия, находящиеся на рассмотрении в рамках действующих договоров

Перечень организаций, получивших заключения о возможности проведения работ по техническому обслуживанию и ремонту медицинской техники

- Государственный реестр биомедицинских клеточных продуктов
- Согласование рекламы
- Реестр сертификатов GMP
- Реестр сертификатов GMP ЕАЭС
- Государственный гигиенический регистр Республики Беларусь
- Государственный реестр клинических испытаний Республики Беларусь

Данные о регистрационном удостоверении № 19/09/558

Торговое наименование	Международное наименование	Заявитель	Номер регистрации	Дата регистрации	Срок действия	Дата переоформл.	Тип	Оригинальное	Инструкция
КОФЕИН-БЕНЗОАТ НАТРИЯ	Caffeine	Открытое акционерное общество Борисовский завод медицинских препаратов, Республика Беларусь	19/09/558	15.05.2018	бессрочно	12.09.2019	Лекарственное средство	генерик	специалиста пациента

Формы выпуска

раствор для подкожного введения 200мг/мл в ампулах 1мл в упаковке №10

Состав лекарственного средства:	Caffeine
Код АТХ:	N06BC01
Держатель регистрационного удостоверения:	
Производитель:	Открытое акционерное общество Борисовский завод медицинских препаратов, Республика Беларусь
Производитель готовой лекарственной формы:	Открытое акционерное общество Борисовский завод медицинских препаратов, Республика Беларусь
Производитель, осуществляющий фасовку/упаковку:	Открытое акционерное общество Борисовский завод медицинских препаратов, Республика Беларусь
Контроль качества:	
Выдача разрешения на выпуск лекарственного средства:	Открытое акционерное общество Борисовский завод медицинских препаратов, Республика Беларусь
Другие участники производства:	
Заявленная цена:	3USD
Порядок отпуска:	по рецепту
Список хранения:	
Срок годности лекарства:	5 лет
Нормативная документация:	ФСП РБ 0407-18
Дата утверждения нормативной документации:	15.05.2018
Срок действия нормативной документации:	
Изменение в нормативной документации:	Изменение №3 по разделу "Упаковка" (включение ампул из стекла марки FIOLAX производства ОАО "Белмедстекло") (пр. №44 от 23.01.2020) Изменение №2 по разделам "Заголовок", "Вводная часть", "Спецификация", "Упаковка" (исключена фасовка №10x1), "Сопутствующие примеси", "Количественное определение" (актуализация ссылки на СО натрия бензоата) (пр. №1107 от 12.09.2019) Изменение №2 по разделу "Состав" (пр. №1107 от 12.09.2019) Изменение №1 по разделу "Упаковка" (введение ампул из стекла марки FIOLAX производства ПРUP «Борисовский хрустальный завод им.Ф.Э.Дзержинского») (пр. №153 от 11.02.2019)
Номер разрешения НД:	

Официальные интернет-ресурсы

- Официальный интернет-портал Президента Республики Беларусь
- Официальный интернет-портал Министерства здравоохранения Республики Беларусь

- Официальный интернет-портал Администрации Партизанского района г. Минска
- Белорусский профессиональный союз работников здравоохранения