

Реестры УП «Центр экспертиз и испытаний в здравоохранении»

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 EAЭС

Реестр уполномоченных лиц производителей лекарственных средств Республики Беларусь

Реестр фармацевтических инспекторов Республики Беларусь

Государственный гигиенический регистр Республики Беларусь

Государственный реестр клинических испытаний Республики Беларусь

Данные о регистрационном удостоверении № 18/10/866

Торговое наименование	Международное наименование	Заявитель	Номер регистрации	Дата регистрации	Срок действия	Дата переоформл.	Тип	Оригинальное	Инструкция
ПЕНТОКСИФИЛ ЛИН	Pentoxifylline	Открытое акционерное общество Борисовский завод медицинских препаратов, Республика Беларусь	18/10/866	09.02.2016	бессрочно	31.10.2018	Лекарственное средство	генерик	пациента специалиста

Формы выпуска

концентрат для приготовления раствора для инфузий 20мг/мл в ампулах 5мл в упаковке №5х2, №10

Состав лекарственного средства:	Pentoxifylline
Код АТХ:	C04AD03
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:	
Порядок отпуска:	по рецепту
Список хранения:	
Срок годности лекарства:	3 года
Нормативная документация:	ФСР РБ 0519-18
Дата утверждения нормативной документации:	31.10.2018
Срок действия нормативной документации:	
Изменение в нормативной документации:	изменение №2 по разделу "Упаковка" (включение ампул из стекла марки FIOLAX производства ОАО "Белмедстекло") (пр. №350 от 26.03.2020) Изменение №1 по разделу "Упаковка" (введение ампул из стекла марки FIOLAX производства ПРУП «Борисовский хрустальный завод им.Ф.Э.Дзержинского») (пр. №55 от 24.01.2020) Актуализированная ФСР РБ (пр. №1107 от 31.10.2018) Изменение наименования лекарственной формы (пр. №1107 от 31.10.2018) Изменение по разделу "Состав" (пр. №1107 от 31.10.2018) Изменение по разделу "Упаковка" (пр. №1107 от 31.10.2018) Согласование макетов графического оформления первичной и вторичной упаковок (пр. №1107 от 31.10.2018) Актуализированная ФСР РБ, изменение по разделам "Состав", "Упаковка", изменение наименования лекарственной формы, согласование макетов графического оформления первичной и вторичной упаковок
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

