



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ

№19/09/558

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

**Открытое акционерное общество Борисовский завод медицинских препаратов,
Республика Беларусь**

(наименование заявителя с указанием страны заявителя)

и является подтверждением того, что Министерством здравоохранения
Республики Беларусь зарегистрировано

КОФЕИН-БЕНЗОАТ НАТРИЯ

(торговое название лекарственного средства, фармацевтической субстанции)

Caffeine

(международное непатентованное наименование)

в лекарственной форме

раствор для подкожного введения

Настоящее регистрационное удостоверение не гарантирует закупку указанного
лекарственного средства (фармацевтической субстанции).

Информация о лекарственном средстве (фармацевтической субстанции)
представлена в приложении к настоящему регистрационному удостоверению.

Дата подтверждения государственной
регистрации

15.05.2018

Действительно до

бессрочно

Заместитель Министра



В. Д. Шило

Настоящее регистрационное удостоверение действительно с приложением на 1 стр.

№ 0027887



- | | | | |
|---|---|------------------------------|------------|
| 1. Торговое название лекарственного средства (фармацевтической субстанции) | | КОФЕИН-БЕНЗОАТ НАТРИЯ | |
| 2. Действующее вещество | Кофеин | | |
| 3. Лекарственная форма | раствор для подкожного введения 200мг/мл | | |
| 4. Стандартная упаковка | в ампулах 1мл в упаковке №10 | | |
| 5. Состав | в 1мл: кофеин 80мг, вспомогательные вещества: натрия бензоат, натрия гидроксид 0,1М, вода для инъекций | | |
| 6. Наименования и адреса объектов производства на следующих этапах: | | | |
| 6.1. производство готовой лекарственной формы | Открытое акционерное общество Борисовский завод медицинских препаратов, Республика Беларусь | | |
| 6.2. фасовка и (или) упаковка | Открытое акционерное общество Борисовский завод медицинских препаратов, Республика Беларусь | | |
| 6.3. выпускающий контроль качества | Открытое акционерное общество Борисовский завод медицинских препаратов, Республика Беларусь | | |
| 6.4. иные этапы производства и контроля качества лекарственного средства | | | |
| 7. Срок годности | 5 лет | | |
| 8. Заявленная цена | 3 USD | | |
| 9. Условия хранения | в защищенном от света месте при температуре не выше 25 градусов | | |
| 10. Наркотическое средство (нужное подчеркнуть) | да | <u>нет</u> | |
| 11. Психотропное вещество (нужное подчеркнуть) | да | <u>нет</u> | |
| 12. Инструкция по медицинскому применению и (или) листок-вкладыш прилагаются (нужное подчеркнуть) | | <u>да</u> | <u>нет</u> |
| 13. Макет упаковки прилагается (нужное подчеркнуть) | <u>да</u> | <u>нет</u> | |

Дата подтверждения государственной регистрации

15.05.2018

Дата внесения изменений в регистрационное
досье

12.09.2019

Заместитель Министра

Действительно до

бессрочно

Действительно до

бессрочно

В.Д. Шило

