

Регистрационное удостоверение



1	Номер ЛП-004206		Дата регистрации 21.03.2017		Дата окончания действия 31.12.2025	
	Дата переоформления 25.05.2022		Разрешён ввод в гражданский оборот до 5 лет			
2	Наименование держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата		Наименование <input type="text" value="ОАО \" дальхимфарм\""=""/> Страна Россия			
3	Торговое наименование лекарственного препарата		Мезатон®			
4	Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование		Фенилэфрин			
5	Формы выпуска	Лекарственная форма	Дозировка	Срок годности	Условия хранения	
					Упаковки	
		раствор для инъекций	10 мг/мл	4 года	В защищенном от света месте, при температуре не выше 25 град.	
				1 мл - ампулы (10 шт.) - коробки картонные - По рецепту 1 мл - ампулы (10 шт.) - пачки картонные - По рецепту 1 мл - ампулы (5 шт.) - пачки картонные - По рецепту		
6	Сведения о стадиях производства	№ п/п	Стадия производства		Производитель	Адрес производителя
		1	Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)		ОАО "ДАЛЬХИМФАРМ"	680001, Хабаровский край, г. Хабаровск, ул.Ташкентская, 22
7	Инструкция по применению лекарственного препарата		Показать инструкции			
8	Нормативная документация	№ п/п	Номер НД		Год	№ изм
		1	ЛП-004206-250821		2021	Мезатон®

9	Фармако-терапевтическая группа	Фармако-терапевтическая группа							
		альфа-адреномиметик							
10	Анатомо-терапевтическая химическая классификация	Код АТХ	АТХ						
		C01CA06	Фенилэфрин						
11	Фармацевтическая субстанция	Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование	Торг. наим.	Производитель	Адрес	Срок годности	Условия хранения	Фармакоп. статья / Номер НД	Входит в перечень нарк. средств, псих. веществ и их прекурсоров
		Фенилэфрин	Фенилэфрина гидрохлорид	Шенжен Ориентал Фармасьютикал Ко.Лтд	No.43 Dakeng Road, Tongle Village, Longgang District, Shenzhen, China	3 года	В защищенном от света месте, при температуре не выше 25 град.	ЛС-001171-271217	~
12	Особые отметки	Наличие лекарственного препарата в перечне ЖНВЛП							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							~