



Регистрационное удостоверение

Вернуться
к ГРЛС

1	Номер P N002256/01	Дата регистрации 19.01.2009	Дата переоформления 17.12.2020	Разрешён ввод в гражданский оборот до Бессрочный		
2	Наименование держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата	Наименование ОАО "ДАЛЬХИМФАРМ"	Страна Россия			
3	Торговое наименование лекарственного препарата	Платифиллина гидротартрат				
4	Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование	Платифиллин				
5	Формы выпуска	Лекарственная форма	Дозировка	Срок годности	Условия хранения	
		раствор для подкожного введения	2 мг/мл	5 лет	В защищенном от света месте, при температуре не выше 25 град. <ul style="list-style-type: none"> 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	Страна
		1	Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)	ОАО "ДАЛЬХИМФАРМ"	680001, Хабаровский край, г. Хабаровск, ул.Ташкентская, 22	Россия
7	Инструкция по применению лекарственного препарата	Показать инструкции				
8	Нормативная документация	№ п/п	Номер НД	Год	№ изм	Наименование
		1	P N002256/01-171220	2020		Платифиллина гидротартрат
9	Фармако-терапевтическая	Фармако-терапевтическая группа				

	группа	м-холиноблокатор							
10	Анатомо-терапевтическая химическая классификация	Код АТХ	АТХ						
		A03A	ПРЕПАРАТЫ ДЛЯ ЛЕЧЕНИЯ ФУНКЦИОНАЛЬНЫХ НАРУШЕНИЙ ЖЕЛУДОЧНО-КИШЕЧНОГО ТРАКТА						
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
		Платифиллин	Платифиллина гидротартрат	ОАО "ДАЛЬХИМФАРМ"	680001, Хабаровский край, г. Хабаровск, ул.Ташкентская, 22	5 лет	В защищенном от света месте, при температуре не выше 25 град.	Р N002256/01-171220	~
		Платифиллин	Платифиллина гидротартрат	ООО "Джи-Эф-Эл" (ООО Грузинская фитолаборатория)	г. Тбилиси, ул. Костова, 67/85, Грузия	5 лет	В сухом месте	П N010965-130208	~
12	Особые отметки	Наличие лекарственного препарата в перечне ЖНВЛП							<input type="text" value="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="text" value="~"/>



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

**Регистрационное удостоверение
лекарственного препарата для медицинского применения**

P N002256/01

(номер регистрационного удостоверения лекарственного препарата)

Наименование держателя (владельца) регистрационного удостоверения лекарственного препарата	Открытое акционерное общество "ДАЛЬХИМФАРМ" (ОАО "ДАЛЬХИМФАРМ"), Россия
Адрес местонахождения держателя (владельца) регистрационного удостоверения лекарственного препарата	680001, Хабаровский край, г. Хабаровск, ул. Ташкентская, 22
Дата государственной регистрации лекарственного препарата	19.01.2009
Срок действия регистрационного удостоверения лекарственного препарата	бессрочно
Дата внесения изменений в регистрационное удостоверение лекарственного препарата (дата замены регистрационного удостоверения лекарственного препарата)	17.12.2020
Информация о зарегистрированном лекарственном препарате:	
Торговое наименование	Платифиллина гидротартрат
Международное непатентованное, или группировочное, или химическое наименование	Платифиллин
Лекарственная форма	раствор для подкожного введения
Дозировка	2 мг/мл
Качественный состав и количественный состав действующих веществ и качественный состав вспомогательных веществ	
платифиллина гидротартрат 2 мг, вспомогательные вещества (вода для инъекций)	
Форма выпуска (лекарственная форма, дозировка, первичная упаковка, количество лекарственной формы в первичной упаковке, количество первичной упаковки в потребительской упаковке, комплектность)	раствор для подкожного введения, 2 мг/мл (ампула) 1 мл x 10 (коробка картонная) раствор для подкожного введения, 2 мг/мл (ампула) 1 мл x 5/10 (пачка картонная)
Реквизиты нормативной документации	P N002256/01-171220

032947

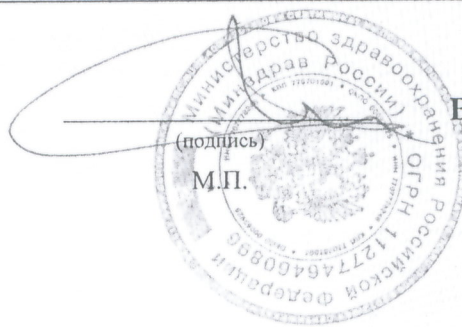
Производственные площадки, участвующие в процессе производства лекарственного препарата, с указанием стадий производства, названий и фактических адресов местонахождения

Производитель (Все стадии производства)

Открытое акционерное общество
"ДАЛЬХИМФАРМ"
(ОАО "ДАЛЬХИМФАРМ"), Россия

680001, Хабаровский край, г. Хабаровск, ул. Ташкентская, 22

Заместитель Министра



В.С. Фисенко

М.П.