



Регистрационное удостоверение



1	<p>Номер <input type="text" value="ЛП-006264"/></p> <p>Дата регистрации <input type="text" value="16.06.2020"/></p> <p>Дата окончания действия <input type="text" value="16.06.2025"/></p> <p>Дата решения <input type="text" value="24.09.2020"/></p> <p>Разрешён ввод в гражданский оборот до <input type="text" value="5 лет"/></p>																											
2	<p>Наименование держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата</p> <p>Наименование <input type="text" value="ОАО " марбиофарм""=""/></p> <p>Страна <input type="text" value="Россия"/></p>																											
3	<p>Торговое наименование лекарственного препарата <input type="text" value="Ацетилцистеин"/></p>																											
4	<p>Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование <input type="text" value="Ацетилцистеин"/></p>																											
5	<table border="1"> <thead> <tr> <th rowspan="2">Формы выпуска</th> <th rowspan="2">Лекарственная форма</th> <th rowspan="2">Дозировка</th> <th>Срок годности</th> <th>Условия хранения</th> </tr> <tr> <th colspan="2">Упаковки</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td rowspan="2">порошок для приготовления раствора для приема внутрь</td> <td rowspan="2"></td> <td rowspan="2">600 мг</td> <td>2 года</td> <td>В сухом месте, при температуре не выше 25 град.</td> </tr> <tr> <td colspan="2"> <ul style="list-style-type: none"> • 2 г - пакеты (10 шт.) - пачки картонные - Без рецепта • 2 г - пакеты (20 шт.) - пачки картонные - Без рецепта • 2 г - пакеты (6 шт.) - пачки картонные - Без рецепта </td> </tr> </tbody> </table>	Формы выпуска	Лекарственная форма	Дозировка	Срок годности	Условия хранения	Упаковки		порошок для приготовления раствора для приема внутрь		600 мг	2 года	В сухом месте, при температуре не выше 25 град.	<ul style="list-style-type: none"> • 2 г - пакеты (10 шт.) - пачки картонные - Без рецепта • 2 г - пакеты (20 шт.) - пачки картонные - Без рецепта • 2 г - пакеты (6 шт.) - пачки картонные - Без рецепта 														
Формы выпуска	Лекарственная форма				Дозировка	Срок годности	Условия хранения																					
		Упаковки																										
порошок для приготовления раствора для приема внутрь		600 мг	2 года	В сухом месте, при температуре не выше 25 град.																								
			<ul style="list-style-type: none"> • 2 г - пакеты (10 шт.) - пачки картонные - Без рецепта • 2 г - пакеты (20 шт.) - пачки картонные - Без рецепта • 2 г - пакеты (6 шт.) - пачки картонные - Без рецепта 																									
6	<table border="1"> <thead> <tr> <th rowspan="2">Сведения о стадиях производства</th> <th>№ п/п</th> <th>Стадия производства</th> <th>Производитель</th> <th>Адрес производителя</th> <th>Страна</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td rowspan="4"></td> <td>1</td> <td>Упаковщик/фасовщик (вторичная/третичная упаковка)</td> <td>ОАО "Марбиофарм"</td> <td>424006, Республика Марий Эл, г. Йошкар-Ола, ул. Карла Маркса, д. 121</td> <td>Россия</td> </tr> <tr> <td>2</td> <td>Упаковщик/фасовщик (в первичную упаковку)</td> <td>ОАО "Марбиофарм"</td> <td>424006, Республика Марий Эл, г. Йошкар-Ола, ул. Карла Маркса, д. 121</td> <td>Россия</td> </tr> <tr> <td>3</td> <td>Производитель (готовой ЛФ)</td> <td>ОАО "Марбиофарм"</td> <td>424006, Республика Марий Эл, г. Йошкар-Ола, ул. Карла Маркса, д. 121</td> <td>Россия</td> </tr> <tr> <td>4</td> <td>Выпускающий контроль качества</td> <td>ОАО "Марбиофарм"</td> <td>424006, Республика Марий Эл, г. Йошкар-Ола, ул. Карла Маркса, д. 121</td> <td>Россия</td> </tr> </tbody> </table>	Сведения о стадиях производства	№ п/п	Стадия производства	Производитель	Адрес производителя	Страна		1	Упаковщик/фасовщик (вторичная/третичная упаковка)	ОАО "Марбиофарм"	424006, Республика Марий Эл, г. Йошкар-Ола, ул. Карла Маркса, д. 121	Россия	2	Упаковщик/фасовщик (в первичную упаковку)	ОАО "Марбиофарм"	424006, Республика Марий Эл, г. Йошкар-Ола, ул. Карла Маркса, д. 121	Россия	3	Производитель (готовой ЛФ)	ОАО "Марбиофарм"	424006, Республика Марий Эл, г. Йошкар-Ола, ул. Карла Маркса, д. 121	Россия	4	Выпускающий контроль качества	ОАО "Марбиофарм"	424006, Республика Марий Эл, г. Йошкар-Ола, ул. Карла Маркса, д. 121	Россия
Сведения о стадиях производства	№ п/п		Стадия производства	Производитель	Адрес производителя	Страна																						
		1	Упаковщик/фасовщик (вторичная/третичная упаковка)	ОАО "Марбиофарм"	424006, Республика Марий Эл, г. Йошкар-Ола, ул. Карла Маркса, д. 121	Россия																						
2		Упаковщик/фасовщик (в первичную упаковку)	ОАО "Марбиофарм"	424006, Республика Марий Эл, г. Йошкар-Ола, ул. Карла Маркса, д. 121	Россия																							
3		Производитель (готовой ЛФ)	ОАО "Марбиофарм"	424006, Республика Марий Эл, г. Йошкар-Ола, ул. Карла Маркса, д. 121	Россия																							
4		Выпускающий контроль качества	ОАО "Марбиофарм"	424006, Республика Марий Эл, г. Йошкар-Ола, ул. Карла Маркса, д. 121	Россия																							
7	<p>Инструкция по применению лекарственного препарата</p> <p>Показать инструкции</p>																											

8	Нормативная документация	№ п/п	Номер НД		Год	№ изм	Наименование		
		1	ЛП-006264-160620		2020		Ацетилцистеин		
		2	Изм. №1 к ЛП-006264-160620		2020	1	Ацетилцистеин		
9	Фармако-терапевтическая группа	Фармако-терапевтическая группа отхаркивающее муколитическое средство							
10	Анатомо-терапевтическая химическая классификация	Код АТХ	АТХ						
		R05CB01	Ацетилцистеин						
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
		Ацетилцистеин	Ацетилцистеин	Ухань Гранд Хойо Ко.Лтд	No.1 Industrial Park, Gedian Economy Development Zone, E'zhou city, Hubei, China	3 года	В защищенном от света месте, при температуре не выше 25 град.	ФС-001023-230517	~
		Ацетилцистеин	Ацетилцистеин	ОАО "Марбиофарм"	424006, Республика Марий Эл, г. Йошкар-Ола, ул. Карла Маркса, д. 121	3 года	В сухом, защищенном от света месте, при температуре не выше 25 град.	ФС 000318-170212	~
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="~"/>