



## Регистрационное удостоверение



1	Номер <b>P N003523/01</b>	Дата регистрации <b>21.11.2008</b>	Дата решения <b>19.03.2021</b>
	Дата переоформления <b>21.11.2019</b>	Разрешён ввод в гражданский оборот до <b>Бессрочный</b>	
2	Наименование держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата	Наименование <b>Публичное акционерное общество "Красфарма" (ПАО "Красфарма")</b>	Страна <b>Россия</b>
3	Торговое наименование лекарственного препарата	<b>Натрия хлорид</b>	
4	Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование	<b>Натрия хлорид</b>	
5	Формы выпуска	Лекарственная форма <b>раствор для инфузий</b>	Дозировка <b>0.9%</b>
		Срок годности <b>2 года</b>	Условия хранения <b>При температуре не выше 25 град.</b>
		<ul style="list-style-type: none"> <li>100 мл - бутылки 1-48 шт. - ящики картонные - для стационаров</li> <li>100 мл - контейнеры - пачки картонные - По рецепту</li> <li>100 мл - контейнеры 1-72 шт. - ящики картонные - для стационаров</li> <li>1000 мл - контейнеры - пачки картонные - По рецепту</li> <li>1000 мл - контейнеры 1-10 шт. - ящики картонные - для стационаров</li> <li>200 мл - бутылки 1-24 шт. - ящики картонные - для стационаров</li> <li>200 мл - контейнеры - пачки картонные - По рецепту</li> <li>200 мл - контейнеры 1-30 шт. - ящики картонные - для стационаров</li> <li>250 мл - контейнеры - пачки картонные - По рецепту</li> <li>250 мл - контейнеры 1-30 шт. - ящики картонные - для стационаров</li> <li>400 мл - бутылки 1-12 шт. - ящики картонные - для стационаров</li> <li>400 мл - контейнеры - пачки картонные - По рецепту</li> <li>400 мл - контейнеры 1-21 шт. - ящики картонные - для стационаров</li> <li>500 мл - контейнеры - пачки картонные - По рецепту</li> <li>500 мл - контейнеры 1-21 шт. - ящики картонные - для стационаров</li> </ul>	
6	Сведения о стадиях производства	№ п/п <b>1</b>	Стадия производства <b>Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)</b>
			Производитель <b>Публичное акционерное общество "Красфарма" (ПАО "Красфарма")</b>
			Адрес производителя <b>Красноярский край, г. Красноярск, ул. 60 лет Октября, зд. 2/6, 2/13, 2/16, 2/39, 2/53, 2/54</b>
			Страна <b>Россия</b>
7	Инструкция по применению лекарственного препарата	<a href="#">Показать инструкции</a>	
8	Нормативная документация	№ п/п	Номер НД
		<b>1</b>	<b>P N003523/01-280218</b>
		<b>2</b>	<b>Изм. №1 к P N003523/01-280218</b>
		<b>3</b>	<b>Изм. №2 к P N003523/01-280218</b>
		<b>4</b>	<b>Изм. №3 к P N003523/01-280218</b>
		<b>5</b>	<b>Изм. №4 к P N003523/01-280218</b>
		<b>Год</b>	<b>№ изм</b>
		<b>2018</b>	<b>1</b>
		<b>2018</b>	<b>2</b>
		<b>2019</b>	<b>3</b>
		<b>2020</b>	<b>4</b>
		<b>2021</b>	<b>1</b>
			<b>Наименование</b>
			<b>Натрия хлорид</b>
9	Фармако-терапевтическая группа	<b>Фармако-терапевтическая группа</b> <b>регидратирующее средство</b>	
10	Анатомо-терапевтическая химическая классификация	Код АТХ <b>B05CB01</b>	АТХ <b>Натрия хлорид</b>
11	Фармацевтическая субстанция	Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование	Торг. наим.
		<b>Натрия хлорид</b>	<b>Натрия хлорид</b>
			Производитель
			<b>Общество с ограниченной ответственностью "Михайловский завод химических реактивов" (ООО "МЗХР")</b>
			Адрес
			<b>Алтайский край, Михайловский район, р.п. Малиновое Озеро, в 0,4 км по направлению на юг и юго-запад от р.п. Малиновое Озеро</b>
			Срок годности
			<b>5 лет</b>
			Условия хранения
			<b>В сухом месте, при температуре не выше 25 град.</b>
			Фармакоп. статья / Номер НД
			<b>р N002499/01-221018</b>
			Входит в перечень нарк. средств, псих. веществ и их прекурсоров
			<b>~</b>
			<b>Натрия хлорид</b>
			Торг. наим.
			<b>Натрия хлорид</b>
			Производитель
			<b>АО "Востоквит"</b>
			Адрес
			<b>Алтайский край, г Бийск, ул. Социалистическая, д. 1</b>
			Срок годности
			<b>5 лет</b>
			Условия хранения
			<b>В сухом месте, в герметичной упаковке</b>
			Фармакоп. статья / Номер НД
			<b>P N001077/01-180308</b>
			Входит в перечень нарк. средств, псих. веществ и их прекурсоров
			<b>~</b>
12	Особые отметки	Наличие лекарственного препарата в перечне ЖНВЛП	
		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	
		<b>Да</b>	
		<b>~</b>	

