



Регистрационное удостоверение



1	Номер	ЛП-001319		Дата регистрации	02.12.2011		Дата решения	18.10.2021	
	Дата переоформления	18.10.2021		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	Алоэ экстракт жидкий							
4	Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование	Алоэ древовидного листьев экстракт							
5	Формы выпуска	Лекарственная форма	Дозировка	Срок годности	Условия хранения				
		раствор для подкожного введения	~	4 года	Упаковки В защищенном от света месте, при температуре 15-25 град. • 1 мл - ампулы (10 шт.) - коробки картонные - По рецепту • 1 мл - ампулы (10 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	ЛП-001319-181021	2021		Алоэ экстракт жидкий			
9	Фармако-терапевтическая группа	Фармако-терапевтическая группа растительного происхождения средство							
10	Анатомо-терапевтическая химическая классификация	Код АТХ	АТХ						
		~	~						

		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
11	Фармацевтическая субстанция	~	Алоэ экстракт сухой	ООО "Неофарми"	г. Тбилиси, Аллея Давида Агмашенебели, 12-й км, Грузия	3 года	В сухом, защищенном от света, прохладном месте	ЛСР-001886/10-120310	~
12	Особые отметки	<p>Наличие лекарственного препарата в перечне ЖНВЛП</p> <p>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</p>							<input type="text" value="Нет"/>  <input type="text" value="~"/>