



Регистрационное удостоверение



1	Номер	ЛП-006476	Дата регистрации	24.09.2020	Дата окончания действия	24.09.2025	Дата решения	01.02.2022
	Дата переоформления	01.02.2022		Разрешён ввод в гражданский оборот до	5 лет			
2	Наименование держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата	Наименование	Общество с ограниченной ответственностью "ПСК Фарма" (ООО "ПСК Фарма")					
		Страна	Россия					
3	Торговое наименование лекарственного препарата	Ипратропиум						
4	Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование	Ипратропия бромид						
5	Формы выпуска	Лекарственная форма	Дозировка	Срок годности	Условия хранения			
		раствор для ингаляций	0.25 мг/мл	2 года	При температуре не выше 25 град.(не замораживать)			
				• 20 мл - флаконы - 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)	Общество с ограниченной ответственностью "ПСК Фарма" (ООО "ПСК Фарма")	141983, Московская область, г.о. Дубна, г. Дубна, ул. Программистов, д. 5, стр. 1	Россия		
7	Инструкция по применению лекарственного препарата	Показать инструкции						
8	Нормативная документация	№ п/п	Номер НД	Год	№ изм	Наименование		
		1	ЛП-006476-240920	2020		Ипратропиум		
		2	Изм. №1 к ЛП-006476-240920	2021	1	Ипратропиум		
		3	Изм. №2 к ЛП-006476-240920	2022	2	Ипратропиум		
9	Фармако-терапевтическая группа	Фармако-терапевтическая группа м-холиноблокатор						
10	Анатомо-терапевтическая химическая	Код АТХ	АТХ					
		R03BB01	Ипратропия бромид					

классификация										
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	
		Ипратропия бромид		Вамси Лабс Лтд	A-14 & 15, MIDC Area, Chincholi Solapur, Maharashtra - 413 255, India	~			~	
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="~"/>