



Регистрационное удостоверение



1	Номер Р N002537/01	Дата регистрации 14.07.2008	Дата решения 01.09.2014
	Дата переоформления 25.01.2010	Разрешён ввод в гражданский оборот до Бессрочный	
2	Наименование держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата	Наименование Открытое акционерное общество "Химико-фармацевтический комбинат "АКРИХИН" (ОАО "АКРИХИН")	Страна Россия
3	Торговое наименование лекарственного препарата	Дексаметазон	
4	Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование	Дексаметазон	
5	Формы выпуска	Лекарственная форма таблетки	Дозировка 0.5 мг
		Срок годности 4 года	Условия хранения В сухом, защищенном от света месте, при температуре не выше 25 град. • 10 шт. - упаковки ячейковые контурные (5 шт.) - пачки картонные (50 шт.) - По рецепту
6	Сведения о стадиях производства	№ п/п 1	Стадия производства Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)
			Производитель Открытое акционерное общество "Химико-фармацевтический комбинат "АКРИХИН" (ОАО "АКРИХИН")
			Адрес производителя 142450, Московская обл., Ногинский район, г. Старая Купавна, ул. Кирова, д. 29
			Страна Россия
7	Инструкция по применению лекарственного препарата	Показать инструкции	
8	Нормативная документация	№ п/п 1 2	Номер НД Р N002537/01-250110 Изм. №1 к Р N002537/01-250110
		Год 2010 2014	№ изм. 1
		Наименование Дексаметазон Дексаметазон	
9	Фармако-терапевтическая группа	Фармако-терапевтическая группа глюкокортикостероид	
10	Анатомо-терапевтическая химическая классификация	Код АТХ H02AB02	АТХ Дексаметазон
11	Фармацевтическая субстанция	Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование Дексаметазон	Торг. наим. Дексаметазон
		Производитель Жеджианг Ксианжу Фармасьютикал Ко., Лтд.	Адрес No.1, Xianyao Road, Xianju, Taizhou, Zhejiang, China
		Срок годности 5 лет	Условия хранения В сухом, защищенном от света месте, при температуре не выше 25 град.
		Фармакоп. статья / Номер НД ЛСР-002453/08-030408	Входит в перечень нарк. средств, псих. веществ и их прекурсоров ~
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="~"/>	