



Регистрационное удостоверение



1	Номер <input type="text" value="ЛП-008155"/>	Дата регистрации <input type="text" value="12.05.2022"/>	Дата окончания действия <input type="text" value="31.12.2025"/>	Дата решения <input type="text" value="10.05.2023"/>	Разрешён ввод в гражданский оборот до <input type="text" value="5 лет"/>	
2	Наименование держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата	Наименование <input type="text" value="Ипсен Фарма"/>	Страна <input type="text" value="Франция"/>			
3	Торговое наименование лекарственного препарата	<input type="text" value="Диспорт®"/>				
4	Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование	<input type="text" value="Ботулинический токсин типа А-гемагглютинин комплекс"/>				
5	Формы выпуска	Лекарственная форма	Дозировка	Срок годности	Условия хранения	
		лиофилизат для приготовления раствора для инъекций	125 ЕД	2 года	Упаковки При температуре 2-8 град. • 125 ЕД - флаконы - пачки картонные - По рецепту	
6	Сведения о стадиях производства	№ п/п	Стадия производства	Производитель	Адрес производителя	Страна
		1	Упаковщик/фасовщик (вторичная/ третичная упаковка)	Ипсен Биофарм Лимитед	Ash Road, Wrexham Industrial Estate, Wrexham, LL13 9UF, United Kingdom	Великобритания
		2	Упаковщик/фасовщик (в первичную упаковку)	Ипсен Биофарм Лимитед	Ash Road, Wrexham Industrial Estate, Wrexham, LL13 9UF, United Kingdom	Великобритания
		3	Производитель (готовой ЛФ)	Ипсен Биофарм Лимитед	Ash Road, Wrexham Industrial Estate, Wrexham, LL13 9UF, United Kingdom	Великобритания
		4	Выпускающий контроль качества	Ипсен Биофарм Лимитед	Ash Road, Wrexham Industrial Estate, Wrexham, LL13 9UF, United Kingdom	Великобритания
7	Инструкция по применению лекарственного препарата	<input type="text" value="Показать инструкции"/>				
8	Нормативная документация	№ п/п	Номер НД	Год	№ изм	Наименование
		1	ЛП-008155-120522	2022		Диспорт®

		2	Изм. №1 к ЛП-008155-120522		2023	1	Диспорт®		
9	Фармако-терапевтическая группа	Фармако-терапевтическая группа							миорелаксант периферического действия
10	Анатомо-терапевтическая химическая классификация	Код АТХ	АТХ						
		M03AX01	Ботулинический токсин						
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
		Ботулинический токсин типа А-гемагглютинин комплекс		Ипсен Биофарм Лимитед	Ash Road, Wrexham Industrial Estate, Wrexham, LL13 9UF, United Kingdom	~			~
12	Особые отметки	Наличие лекарственного препарата в перечне ЖНВЛП							<input type="checkbox"/> 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="checkbox"/> ~