



Регистрационное удостоверение



1	Номер	П N010622		Дата регистрации	02.07.2010		Дата решения	31.01.2023	
	Дата переоформления	31.01.2023		Разрешён ввод в гражданский оборот до	Бессрочный				
2	Наименование держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата	Наименование	Открытое акционерное общество "Борисовский завод медицинских препаратов" (ОАО "БЗМП")						
		Страна	Республика Беларусь						
3	Торговое наименование лекарственного препарата	Фолиевая кислота							
4	Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование	Фолиевая кислота							
5	Формы выпуска	Лекарственная форма	Дозировка	Срок годности	Условия хранения				
		таблетки	1 мг	3 года	Упаковки				
					В сухом, защищенном от света месте, при температуре не выше 25 град. • 10 шт. - упаковки ячейковые контурные (5 шт.) - пачки картонные (50 шт.) - Без рецепта				
6	Сведения о стадиях производства	№ п/п	Стадия производства	Производитель		Адрес производителя		Страна	
		1	Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)	Открытое акционерное общество "Борисовский завод медицинских препаратов" (ОАО "БЗМП")		г. Борисов, ул. Строителей, д. 24		Республика Беларусь	
7	Инструкция по применению лекарственного препарата	Показать инструкции							
8	Нормативная документация	№ п/п	Номер НД	Год	№ изм	Наименование			
		1	П N010622-310123	2023		Фолиевая кислота			
9	Фармако-терапевтическая группа	Фармако-терапевтическая группа витамины							
10	Анатомо-терапевтическая химическая классификация	Код АТХ	АТХ						
		В03ВВ01	Фолиевая кислота						

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
		Фолиевая кислота		Шри Кришна Фармасьютикалз Лтд	Unit-III, Sy. No. 57, Golkonda Kalan, Raikunta Village, Shamshabad Mandal, Ranga Reddy District, 501218, Telangana, India	~			~
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="Да"/> <input type="text" value="~"/>