



Регистрационное удостоверение



1	Номер	П N012234/01		Дата регистрации	10.08.2010		Дата решения	18.10.2022	
	Дата переоформления	18.10.2022		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	Аминалон							
4	Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование	Гамма-аминомасляная кислота							
5	Формы выпуска	Лекарственная форма	Дозировка	Срок годности	Условия хранения				
		таблетки, покрытые оболочкой	250 мг	3 года	Упаковки				
					В сухом, защищенном от света месте, при температуре не выше 25 град. <ul style="list-style-type: none"> 10 шт. - упаковки ячейковые контурные (10 шт.) - пачки картонные (100 шт.) - По рецепту 10 шт. - упаковки ячейковые контурные (5 шт.) - пачки картонные (50 шт.) - По рецепту 				
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")	222518, Минская область, 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 N012234/01-181022	2022		Аминалон			
9	Фармако-терапевтическая группа	Фармако-терапевтическая группа ноотропное средство							
10	Анатомо-терапевтическая химическая классификация	Код АТХ	АТХ						
		N03AG03	Гамма-аминомасляная 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
12	Особые отметки	<p>Наличие лекарственного препарата в перечне ЖНВЛП <input type="text" value="Нет"/></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 <input type="text" value="~"/></p>							