

Министерство здравоохранения и социального развития
Российской Федерации

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ
лекарственного препарата для медицинского применения

Номер регистрационного удостоверения:	Р N001051/02-2002		
Дата регистрации:	23.05.2008		
Наименование и адрес юридического лица, на имя которого выдано регистрационное удостоверение:	ОАО «ДАЛЬХИМФАРМ», Россия, 680001, Хабаровский край, г. Хабаровск, ул. Ташкентская, 22		
Торговое наименование лекарственного препарата:	Анальгин		
Международное непатентованное наименование или химическое наименование лекарственного препарата:	Метамизол натрия		
Лекарственная форма:	раствор для внутривенного и внутримышечного введения	Дозировка:	250 мг/мл
Перечень веществ, входящих в состав лекарственного препарата, с указанием количества каждого из них:			
Состав:			
Действующие вещества:	Вспомогательные вещества:		
• Метамизол натрия (анальгин) 250 мг	• Вода для инъекций до 1 мл		
Лекарственная форма:	раствор для внутривенного и внутримышечного введения	Дозировка:	500 мг/мл
Перечень веществ, входящих в состав лекарственного препарата, с указанием количества каждого из них:			
Состав:			
Действующие вещества:	Вспомогательные вещества:		
• Метамизол натрия (анальгин) 500 мг	• Вода для инъекций до 1 мл		

Первичная упаковка лекарственного препарата, количество доз в упаковке,
комплектность упаковки:

008293

Страница 2 регистрационного удостоверения № Р N001051/02-2002

Первичная упаковка:	ампула
Объем/ количество лекарственного препарата в первичной упаковке:	1 мл, 2 мл или 10 мл
Количество доз в упаковке:	
Комплектность:	По 1 мл, 2 мл или 10 мл в ампуле. По 10 ампул с инструкцией по применению и ножом для вскрытия ампул или скарификатором ампульным в картонной коробке. По 5 ампул (для 1 мл, 2 мл) в контурной ячейковой упаковке. По 2 контурные ячейковые упаковки с инструкцией по применению и ножом для вскрытия ампул или скарификатором ампульным в картонной пачке. При использовании ампул с точками надлома или кольцами нож для вскрытия ампул или скарификатор ампульный допускается не вкладывать.
Реквизиты нормативной документации:	Р N001051/02-291211
Регистрационное удостоверение выдано бессрочно	

Заместитель министра

В.И. Скворцова



Примечание: Регистрационное удостоверение на лекарственный препарат для медицинского применения заменено 29.12.2011 в связи с изменением реквизитов нормативной документации