



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

**Регистрационное удостоверение
лекарственного препарата для медицинского применения**

ЛП-000345

(номер регистрационного удостоверения лекарственного препарата)

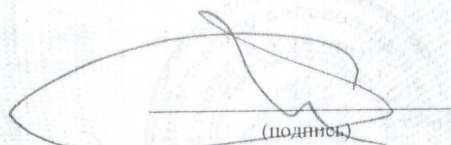
Наименование держателя (владельца) регистрационного удостоверения лекарственного препарата	Открытое акционерное общество "ДАЛЬХИМФАРМ" (ОАО "ДАЛЬХИМФАРМ"), Россия
Адрес местонахождения держателя (владельца) регистрационного удостоверения лекарственного препарата	680001, Хабаровский край, г. Хабаровск, ул. Ташкентская, 22
Дата государственной регистрации лекарственного препарата	22.02.2011
Срок действия регистрационного удостоверения лекарственного препарата	бессрочно
Дата внесения изменений в регистрационное удостоверение лекарственного препарата (дата замены регистрационного удостоверения лекарственного препарата)	07.12.2020
Информация о зарегистрированном лекарственном препарате:	
Торговое наименование	Калия хлорид
Международное непатентованное, или группировочное, или химическое наименование	Калия хлорид
Лекарственная форма	концентрат для приготовления раствора для инфузий
Дозировка	30 мг/мл, 40 мг/мл, 75 мг/мл, 150 мг/мл
Качественный состав и количественный состав действующих веществ и качественный состав вспомогательных веществ	
калия хлорид 30/40/75/150 мг, вспомогательные вещества (хлористоводородной кислоты раствор 1 М, вода для инъекций)	
Форма выпуска (лекарственная форма, дозировка, первичная упаковка, количество лекарственной формы в первичной упаковке, количество первичной упаковки в потребительской упаковке, комплектность)	концентрат для приготовления раствора для инфузий, 30 мг/мл, 40 мг/мл, 75 мг/мл, 150 мг/мл (бутылка) 100/200 мл x 1 (пачка картонная) концентрат для приготовления раствора для инфузий, 30 мг/мл, 40 мг/мл, 75 мг/мл, 150 мг/мл (ампула) 5/10 мл x 10 (коробка/пачка картонная) концентрат для приготовления раствора для инфузий, 30 мг/мл, 40 мг/мл, 75 мг/мл, 150 мг/мл (бутылка) 100 мл x 1-35 (ящик картонный) (для стационаров) концентрат для приготовления раствора для

032799

	инфузий, 30 мг/мл, 40 мг/мл, 75 мг/мл, 150 мг/мл (бутылка) 200 мл х 1-28 (ящик картонный) (для стационаров)
Реквизиты нормативной документации	ЛП-000345-071220

Производственные площадки, участвующие в процессе производства лекарственного препарата, с указанием стадий производства, названий и фактических адресов местонахождения	
Производитель (Все стадии производства)	Открытое акционерное общество "ДАЛЬХИМФАРМ" (ОАО "ДАЛЬХИМФАРМ"), Россия
680001, Хабаровский край, г. Хабаровск, ул. Ташкентская, 22	

Заместитель Министра


(подпись)
М.П.

В.С. Фисенко