



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

**Регистрационное удостоверение
лекарственного препарата для медицинского применения**
Р N001052/02

(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	16.01.2008
Срок действия регистрационного удостоверения лекарственного препарата	бессрочно
Дата внесения изменений в регистрационное удостоверение лекарственного препарата (дата замены регистрационного удостоверения лекарственного препарата)	22.05.2023
Информация о зарегистрированном лекарственном препарате:	
Торговое наименование	Новокаин
Международное непатентованное, или группировочное, или химическое наименование	Прокаин
Лекарственная форма	раствор для инъекций
Дозировка	2.5 мг/мл, 5 мг/мл
Качественный состав и количественный состав действующих веществ и качественный состав вспомогательных веществ	
прокаина гидрохлорид (новокаин) 2.5/5 мг, вспомогательные вещества (хлористоводородной кислоты раствор 0.1 М, вода для инъекций)	
Форма выпуска (лекарственная форма, дозировка, первичная упаковка, количество лекарственной формы в первичной упаковке, количество первичной упаковки в потребительской упаковке, комплектность)	раствор для инъекций, 2.5 мг/мл, 5 мг/мл (бутылка) 100/200/400 мл x 1 (пачка картонная); раствор для инъекций, 2.5 мг/мл, 5 мг/мл (бутылка) 100 мл x 1/12/35 (ящик картонный) (для стационаров); раствор для инъекций, 2.5 мг/мл, 5 мг/мл (бутылка) 100 мл x 1-35 (ящик картонный) (для стационаров); раствор для инъекций, 2.5 мг/мл, 5 мг/мл (бутылка) 200 мл x 1/6/28 (ящик картонный) (для стационаров); раствор для инъекций, 2.5 мг/мл, 5 мг/мл (бутылка) 200 мл x 1-28 (ящик картонный) (для стационаров);

048197

	раствор для инъекций, 2.5 мг/мл, 5 мг/мл (бутылка) 400 мл х 1/6/15 (ящик картонный) (для стационаров); раствор для инъекций, 2.5 мг/мл, 5 мг/мл (бутылка) 400 мл х 1-15 (ящик картонный) (для стационаров)
Реквизиты нормативной документации	Р N001052/02-140222

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

Первый заместитель Министра


(подпись)

М.П.

В.С. Фисенко