



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ  
лекарственного препарата для медицинского применения

**P N002009/01**

(номер регистрационного удостоверения лекарственного препарата)

Наименование держателя (владельца) регистрационного удостоверения лекарственного препарата	Федеральное государственное унитарное предприятие "Научно-производственное объединение по медицинским иммунобиологическим препаратам "Микроген" Министерства здравоохранения Российской Федерации (ФГУП "НПО "Микроген" Минздрава России), Россия
Адрес местонахождения держателя(владельца) регистрационного удостоверения лекарственного препарата	115088, г. Москва, ул. 1-ая Дубровская, д. 15
Дата государственной регистрации лекарственного препарата	17.03.2008
Срок действия регистрационного удостоверения лекарственного препарата	бессрочно
Дата внесения изменений в регистрационное удостоверение лекарственного препарата (дата замены регистрационного удостоверения лекарственного препарата)	16.09.2016
Информация о зарегистрированном лекарственном препарате:	
Торговое наименование	Натрия хлорид
Международное непатентованное, или группировочное, или химическое наименование	Натрия хлорид
Лекарственная форма	растворитель для приготовления лекарственных форм для инъекций
Дозировка	0.9%
Качественный состав и количественный состав действующих веществ и качественный состав вспомогательных веществ	
натрия хлорид 9 мг, вспомогательные вещества (вода для инъекций)	
Форма выпуска (лекарственная форма, дозировка, первичная упаковка, количество лекарственной формы в первичной упаковке, количество первичной упаковки в потребительской упаковке, комплектность)	растворитель для приготовления лекарственных форм для инъекций, 0.9 % (ампула) 1/2/5/10 мл x 10 (пачка/коробка картонная)
Реквизиты нормативной документации	P N002009/01-160916

