



Регистрационное удостоверение



1	Номер <input type="text" value="ЛП-000655"/>	Дата регистрации <input type="text" value="28.09.2011"/>	Дата решения <input type="text" value="15.11.2019"/>						
	Дата переоформления <input type="text" value="15.11.2019"/>	Разрешён ввод в гражданский оборот до <input type="text" value="Бессрочный"/>							
2	Наименование держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата	Наименование <input "изварино="" (ооо="" type="text" value="Общество с ограниченной ответственностью " изварино="" фарма"="" фарма")"=""/>	Страна <input type="text" value="Россия"/>						
3	Торговое наименование лекарственного препарата	<input type="text" value="Бетагистин"/>							
4	Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование	<input type="text" value="Бетагистин"/>							
5	Формы выпуска	Лекарственная форма	Дозировка	Срок годности	Условия хранения				
		таблетки	16 мг	3 года	В защищенном от света месте, при температуре не выше 25 град.				
					<ul style="list-style-type: none"> 10 шт. - упаковки ячейковые контурные - пачки картонные (10 шт.) - По рецепту 10 шт. - упаковки ячейковые контурные (2 шт.) - пачки картонные (20 шт.) - По рецепту 10 шт. - упаковки ячейковые контурные (3 шт.) - пачки картонные (30 шт.) - По рецепту 				
таблетки	24 мг	3 года	В защищенном от света месте, при температуре не выше 25 град.						
					<ul style="list-style-type: none"> 10 шт. - упаковки ячейковые контурные - пачки картонные (10 шт.) - По рецепту 10 шт. - упаковки ячейковые контурные (2 шт.) - пачки картонные (20 шт.) - По рецепту 10 шт. - упаковки ячейковые контурные (3 шт.) - пачки картонные (30 шт.) - По рецепту 				
таблетки	8 мг	3 года	В защищенном от света месте, при температуре не выше 25 град.			<ul style="list-style-type: none"> 10 шт. - упаковки ячейковые контурные - пачки картонные (10 шт.) - По рецепту 10 шт. - упаковки ячейковые контурные (2 шт.) - пачки картонные (20 шт.) - По рецепту 10 шт. - упаковки ячейковые контурные (3 шт.) - пачки картонные (30 шт.) - По рецепту 			
6	Сведения о стадиях производства	№ п/п	Стадия производства	Производитель	Адрес производителя	Страна			
		1	Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)	Общество с ограниченной ответственностью "Изварино Фарма" (ООО "Изварино Фарма")	108817, г. Москва, поселение Внуковское, Внуковское шоссе 5-й км, домовладение 1, стр.1	Россия			
7	Инструкция по применению лекарственного препарата	<input type="text" value="Показать инструкции"/>							
8	Нормативная документация	№ п/п	Номер НД		Год	№ изм	Наименование		
		1	ЛП-000655-130916		2016		Бетагистин		
		2	Изм. №1 к ЛП-000655-130916		2017	1	Бетагистин		
		3	Изм. №2 к ЛП-000655-130916		2018	2	Бетагистин		
		4	Изм. №3 к ЛП-000655-130916		2019	3	Бетагистин		
9	Фармако-терапевтическая группа	<input type="text" value="Фармако-терапевтическая группа гистамина препарат"/>							
10	Анатомо-терапевтическая химическая классификация	Код АТХ	АТХ						
		N07CA01	Бетагистин						
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
		Бетагистин	Бетагистина гидрохлорид	Закрытое акционерное общество "Активный Компонент" (ЗАО "Активный Компонент")	196641, г. Санкт-Петербург, пос.Металлострой, дорога на Металлострой, д. 5а	4 года	В сухом, защищенном от света месте, при температуре не выше 25 град.	ЛСР-000119/09-140109	~
		Бетагистин	Бетагистина дигидрохлорид	Цзиньчжоу Цзютай Фармсеутикал Ко.Лтд	No. 41, Taianli, Taihe District, Jinzhou City, Liaoning Province, China	3 года	В защищенном от света месте, при температуре не выше 25 град.	ЛСР-006581/09-170809	~

	Бетагистин	Бетагистина дигидрохлорид	Грюненталь ГмбХ	Zieglerstrasse 6, 52078 Aachen, Germany	3 года	В защищенном от света месте, при температуре не выше 25 град.	ФС 000317-190617	~
12	Особые отметки	<p>Наличие лекарственного препарата в перечне ЖНВЛП</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</p>						<input type="text" value="Да"/> <input type="text" value="~"/>