



Регистрационное удостоверение



1	<p>Номер <input type="text" value="П N012980/01"/></p> <p>Дата регистрации <input type="text" value="20.12.2007"/></p> <p>Дата решения <input type="text" value="12.05.2022"/></p> <p>Дата переоформления <input type="text" value="05.12.2013"/></p> <p>Разрешён ввод в гражданский оборот до <input type="text" value="Бессрочный"/></p>																		
2	<p>Наименование держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата</p> <p>Наименование <input type="text" value="Сентисс Фарма Пвт.Лтд"/></p> <p>Страна <input type="text" value="Индия"/></p>																		
3	<p>Торговое наименование лекарственного препарата <input type="text" value="Окумед®"/></p>																		
4	<p>Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование <input type="text" value="Тимолол"/></p>																		
5	<table border="1"> <thead> <tr> <th rowspan="2">Лекарственная форма</th> <th rowspan="2">Дозировка</th> <th>Срок годности</th> <th>Условия хранения</th> </tr> <tr> <th colspan="2">Упаковки</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td rowspan="2">капли глазные</td> <td rowspan="2">0.5%</td> <td>3 года</td> <td>В защищенном от света месте, при температуре не выше 25 град. (не замораживать)</td> </tr> <tr> <td colspan="2"> <ul style="list-style-type: none"> 10 мл - флакон-капельницы пластиковые - пачки картонные - По рецепту 5 мл - флакон-капельницы пластиковые - пачки картонные - По рецепту 5 мл - флаконы темного стекла - пачки картонные /в комплекте с капельницами/ - По рецепту </td> </tr> <tr> <td rowspan="2">капли глазные</td> <td rowspan="2">0.25%</td> <td>3 года</td> <td>В защищенном от света месте, при температуре не выше 25 град. (не замораживать)</td> </tr> <tr> <td colspan="2"> <ul style="list-style-type: none"> 10 мл - флакон-капельницы пластиковые - пачки картонные - По рецепту 5 мл - флакон-капельницы пластиковые - пачки картонные - По рецепту 5 мл - флаконы темного стекла - пачки картонные /в комплекте с крышкой-капельницей/ - По рецепту </td> </tr> </tbody> </table>	Лекарственная форма	Дозировка	Срок годности	Условия хранения	Упаковки		капли глазные	0.5%	3 года	В защищенном от света месте, при температуре не выше 25 град. (не замораживать)	<ul style="list-style-type: none"> 10 мл - флакон-капельницы пластиковые - пачки картонные - По рецепту 5 мл - флакон-капельницы пластиковые - пачки картонные - По рецепту 5 мл - флаконы темного стекла - пачки картонные /в комплекте с капельницами/ - По рецепту 		капли глазные	0.25%	3 года	В защищенном от света месте, при температуре не выше 25 град. (не замораживать)	<ul style="list-style-type: none"> 10 мл - флакон-капельницы пластиковые - пачки картонные - По рецепту 5 мл - флакон-капельницы пластиковые - пачки картонные - По рецепту 5 мл - флаконы темного стекла - пачки картонные /в комплекте с крышкой-капельницей/ - По рецепту 	
Лекарственная форма	Дозировка			Срок годности	Условия хранения														
		Упаковки																	
капли глазные	0.5%	3 года	В защищенном от света месте, при температуре не выше 25 град. (не замораживать)																
		<ul style="list-style-type: none"> 10 мл - флакон-капельницы пластиковые - пачки картонные - По рецепту 5 мл - флакон-капельницы пластиковые - пачки картонные - По рецепту 5 мл - флаконы темного стекла - пачки картонные /в комплекте с капельницами/ - По рецепту 																	
капли глазные	0.25%	3 года	В защищенном от света месте, при температуре не выше 25 град. (не замораживать)																
		<ul style="list-style-type: none"> 10 мл - флакон-капельницы пластиковые - пачки картонные - По рецепту 5 мл - флакон-капельницы пластиковые - пачки картонные - По рецепту 5 мл - флаконы темного стекла - пачки картонные /в комплекте с крышкой-капельницей/ - По рецепту 																	
6	<table border="1"> <thead> <tr> <th>№ п/п</th> <th>Стадия производства</th> <th>Производитель</th> <th>Адрес производителя</th> <th>Страна</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>1</td> <td>Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)</td> <td>Сентисс Фарма Пвт.Лтд</td> <td>Village Khera Nihla, Tehsil Nalagarh, Distt. Solan, Himachal Pradesh 174101, India</td> <td>Индия</td> </tr> </tbody> </table>	№ п/п	Стадия производства	Производитель	Адрес производителя	Страна	1	Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)	Сентисс Фарма Пвт.Лтд	Village Khera Nihla, Tehsil Nalagarh, Distt. Solan, Himachal Pradesh 174101, India	Индия								
№ п/п	Стадия производства	Производитель	Адрес производителя	Страна															
1	Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)	Сентисс Фарма Пвт.Лтд	Village Khera Nihla, Tehsil Nalagarh, Distt. Solan, Himachal Pradesh 174101, India	Индия															
7	<p>Инструкция по применению лекарственного препарата</p> <p><input type="button" value="Показать инструкции"/></p>																		

8	Нормативная документация	№ п/п	Номер НД			Год	№ изм	Наименование	
		1	П N012980/01-201207			2007		Окумед®	
		2	Изм. №1 к П N012980/01-201207			2009	1	Окумед®	
		3	Изм. №2 к П N012980/01-201207			2010	2	Окумед®	
		4	Изм. №3 к П N012980/01-201207			2010	3	Окумед®	
		5	Изм. №4 к П N012980/01-201207			2013	4	Окумед®	
9	Фармако-терапевтическая группа	Фармако-терапевтическая группа противоглаукомное средство - бета-адреноблокатор							
10	Анатомо-терапевтическая химическая классификация	Код АТХ			АТХ				
		S01ED01	Тимолол						
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
		Тимолол		Камуд Драгз Пвт Лтд	N-6 & 8, MIDC Kupwad Block, Sangli 416436 (Maharashtra) India	~			~
		Тимолол	Тимолола малеат	Вен Петрохем энд Фарма (Индия) Пвт.Лтд	2903, 05, 07, 09, 10 & 2704 to 2708 G.I.D.C. Industrial Estate Sarigam, District: Valsad, India	5 лет	В защищенном от света месте, при температуре не выше 25 град.	ЛСП-008013/09-131009	~
12	Особые отметки	Наличие лекарственного препарата в перечне ЖНВЛП							<input type="checkbox"/> Да
		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							<input type="checkbox"/> ~