



Регистрационное удостоверение



|          |  |   |  |                                       |  |  |              |            |  |
|----------|--|---|--|---------------------------------------|--|--|--------------|------------|--|
| 1        | Номер  | P N001152/01  |  | Дата регистрации                      | 19.05.2011   |  | Дата решения | 29.06.2022 |  |
|          | Дата переоформления  | 29.06.2022  |  | Разрешён ввод в гражданский оборот до | Бессрочный   |  |              |            |  |
| 2        | Наименование держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата | Наименование  | ОАО "Марбиофарм"   |                                       |  |  |              |            |  |
|          |  | Страна  | Россия   |                                       |  |  |              |            |  |
| 3        | Торговое наименование лекарственного препарата   | Атенолол  |  |                                       |  |  |              |            |  |
| 4        | Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование                 | Атенолол  |  |                                       |  |  |              |            |  |
| 5        | Формы выпуска  | Лекарственная форма   | Дозировка  | Срок годности                         | Условия хранения   |  |              |            |  |
|          |  | таблетки  | 100 мг   | 3 года                                | Упаковки   |  |              |            |  |
|          |  |   |  |                                       | В сухом, защищенном от света месте, при температуре не выше 25 град. |  |              |            |  |
|          |  | <ul style="list-style-type: none"> <li>10 шт. - упаковки ячейковые контурные (3 шт.) - пачки картонные (30 шт.) - По рецепту</li> <li>30 шт. - банки - пачки картонные (30 шт.) - По рецепту</li> </ul> |  |                                       |  |  |              |            |  |
| таблетки | 50 мг  | 3 года  | В сухом, защищенном от света месте, при температуре не выше 25 град.   |                                       |  |  |              |            |  |
|          |  |   | <ul style="list-style-type: none"> <li>10 шт. - упаковки ячейковые контурные (3 шт.) - пачки картонные (30 шт.) - По рецепту</li> <li>20 шт. - упаковки ячейковые контурные (2 шт.) - пачки картонные (40 шт.) - По рецепту</li> <li>30 шт. - банки - пачки картонные (30 шт.) - По рецепту</li> <li>50 шт. - банки - пачки картонные (50 шт.) - По рецепту</li> </ul> |                                       |  |  |              |            |  |
| 6        | Сведения о стадиях производства  | № п/п   | Стадия производства  | Производитель                         | Адрес производителя  |  |              | Страна     |  |
|          |  | 1   | Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)  | ОАО "Марбиофарм"                      | 424006, Республика Марий Эл, г. Йошкар-Ола, ул. Карла Маркса, д. 121 |  |              | Россия     |  |
| 7        | Инструкция по применению лекарственного препарата  | Показать инструкции   |  |                                       |  |  |              |            |  |

|    |  |   |                               |                                |   |               |  |                             |   |
|----|--|---|-------------------------------|--------------------------------|---|---------------|--|-----------------------------|---|
| 8  | Нормативная документация                         | № п/п   | Номер НД                      |                                |   |               | Год  | № изм                       | Наименование  |
|    |  | 1   | P N001152/01-190511           |                                |   |               | 2011   |                             | Атенолол  |
|    |  | 2   | Изм. №1 к P N001152/01-190511 |                                |   |               | 2015   | 1                           | Атенолол  |
|    |  | 3   | Изм. №2 к P N001152/01-190511 |                                |   |               | 2018   | 2                           | Атенолол  |
|    |  | 4   | Изм. №3 к P N001152/01-190511 |                                |   |               | 2019   | 3                           | Атенолол  |
|    |  | 5   | Изм. №4 к P N001152/01-190511 |                                |   |               | 2020   | 4                           | Атенолол  |
| 6  | Изм. №5 к P N001152/01-190511                    |   |                               |                                | 2022  | 5             | Атенолол   |                             |   |
| 9  | Фармако-терапевтическая группа                   | Фармако-терапевтическая группа<br>бета1-адреноблокатор селективный  |                               |                                |   |               |  |                             |   |
| 10 | Анатомо-терапевтическая химическая классификация | Код АТХ   |                               | АТХ                            |   |               |  |                             |   |
|    |  | C07AB03   | Атенолол                      |                                |   |               |  |                             |   |
| 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 |
|    |  | Атенолол  | Атенолол                      | Ипка<br>Лабораториз<br>Лимитед | P.O. Sejavta,<br>District Ratlam 457<br>002, Madhya<br>Pradesh, India | 5 лет         | При температуре не выше 25 град., в герметичной упаковке | П N012217/01-<br>291211     | ~   |
| 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"/> ~                                      |