



Регистрационное удостоверение



1	Номер ЛП-№(000736)-(РГ-RU)	Дата регистрации 25.04.2022	Дата окончания действия 25.04.2027	Дата решения 25.04.2022
	Разрешён ввод в гражданский оборот до 5 лет			
2	Наименование держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата	Наименование "Общество с ограниченной ответственностью "Фармасинтез-Тюмень" (ООО "Фармасинтез-Тюмень")"	Страна Россия	
3	Торговое наименование лекарственного препарата	Статиглин		
4	Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование	Глибенкламид		
5	Формы выпуска	Лекарственная форма	Дозировка	Срок годности
		таблетки	1.75 мг	3 года
		Условия хранения		
		Упаковки		
		В защищенном от света месте, при температуре не выше 25 град.		
		<ul style="list-style-type: none"> • 10 шт. - упаковки ячейковые контурные (10 шт.) - пачки картонные (100 шт.) - По рецепту • 10 шт. - упаковки ячейковые контурные (2 шт.) - пачки картонные (20 шт.) - По рецепту • 10 шт. - упаковки ячейковые контурные (5 шт.) - пачки картонные (50 шт.) - По рецепту • 100 шт. - банки - пачки картонные (100 шт.) - По рецепту • 112 шт. - банки - пачки картонные (112 шт.) - По рецепту • 120 шт. - банки - пачки картонные (120 шт.) - По рецепту • 150 шт. - банки - пачки картонные (150 шт.) - По рецепту • 180 шт. - банки - пачки картонные (180 шт.) - По рецепту • 240 шт. - банки - пачки картонные (240 шт.) - По рецепту • 25 шт. - банки - пачки картонные (25 шт.) - По рецепту • 30 шт. - банки - пачки картонные (30 шт.) - По рецепту • 50 шт. - банки - пачки картонные (50 шт.) - По рецепту • 60 шт. - банки - пачки картонные (60 шт.) - По рецепту • 7 шт. - упаковки ячейковые контурные (10 шт.) - пачки картонные (70 шт.) - По рецепту • 7 шт. - упаковки ячейковые контурные (2 шт.) - пачки картонные (14 шт.) - По рецепту • 7 шт. - упаковки ячейковые контурные (6 шт.) - пачки картонные (42 шт.) - По рецепту • 7 шт. - упаковки ячейковые контурные (8 шт.) - пачки картонные (56 шт.) - По рецепту • 75 шт. - банки - пачки картонные (75 шт.) - По рецепту • 80 шт. - банки - пачки картонные (80 шт.) - По рецепту 		

6	Сведения о стадиях производства	№ п/п	Стадия производства	Производитель	Адрес производителя	Страна			
		1	Упаковщик/фасовщик (вторичная/трегичная упаковка)	Общество с ограниченной ответственностью "Фармасинтез-Тюмень" (ООО "Фармасинтез-Тюмень")	625059, г. Тюмень, 7-ой км Велижанского тракта, д. 2	Россия			
		2	Упаковщик/фасовщик (в первичную упаковку)	Общество с ограниченной ответственностью "Фармасинтез-Тюмень" (ООО "Фармасинтез-Тюмень")	625059, г. Тюмень, 7-ой км Велижанского тракта, д. 2	Россия			
		3	Производитель (готовой ЛФ)	Общество с ограниченной ответственностью "Фармасинтез-Тюмень" (ООО "Фармасинтез-Тюмень")	625059, г. Тюмень, 7-ой км Велижанского тракта, д. 2	Россия			
4	Выпускающий контроль качества	Общество с ограниченной ответственностью "Фармасинтез-Тюмень" (ООО "Фармасинтез-Тюмень")	625059, г. Тюмень, 7-ой км Велижанского тракта, д. 2	Россия					
7	Инструкция по применению лекарственного препарата								
<input type="button" value="Показать инструкции"/>									
8	Нормативная документация	№ п/п	Номер НД	Год	№ изм	Наименование			
		1	ЛП-№(000736)-(РГ-RU)-250422	2022		Статиглин			
9	Фармако-терапевтическая группа	Фармако-терапевтическая группа							
		гипогликемическое средство для перорального применения группы сульфонилмочевины II поколения							
10	Анатомо-терапевтическая химическая классификация	Код АТХ	АТХ						
		A10BB01	Глибенкламид						
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
		Глибенкламид		Общество с ограниченной ответственностью "БратскХимСинтез"	Иркутская обл., г. Братск, жилой район Центральный, ул. Коммунальная, зд. 5А, стр. 2	~			~
12	Особые отметки	Наличие лекарственного препарата в перечне ЖНВЛП							<input type="text" value="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="text" value="~"/>