



Регистрационное удостоверение



1	Номер	П N015691/01	Дата регистрации	16.01.2009	Дата решения	05.06.2023
	Дата переоформления	05.06.2023	Разрешён ввод в гражданский оборот до	Бессрочный		
2	Наименование держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата	Наименование	Эбботт Лэбораториз ГмбХ			
		Страна	Германия			
3	Торговое наименование лекарственного препарата	Физиотенз®				
4	Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование	Моксонидин				
5	Формы выпуска	Лекарственная форма	Дозировка	Срок годности	Условия хранения	
				Упаковки		
		таблетки, покрытые пленочной оболочкой	0.4 мг	3 года	При температуре не выше 30 град.; при температуре не выше 25 град.- при производстве АО "ВЕРОФАРМ", Россия	
				<ul style="list-style-type: none"> 14 шт. - блистеры - пачки картонные (14 шт.) - По рецепту 14 шт. - блистеры (180 шт.) - коробка (2520 шт.) - In-Bulk 14 шт. - блистеры (2 шт.) - пачки картонные (28 шт.) - По рецепту 14 шт. - блистеры (7 шт.) - пачки картонные (98 шт.) - По рецепту 28 шт. - блистеры - пачки картонные (28 шт.) - По рецепту 28 шт. - блистеры (180 шт.) - коробка (5040 шт.) - In-Bulk 		
таблетки, покрытые пленочной оболочкой	0.2 мг	2 года	При температуре не выше 25 град.			
		<ul style="list-style-type: none"> 14 шт. - блистеры - пачки картонные (14 шт.) - По рецепту 14 шт. - блистеры (180 шт.) - коробка (2520 шт.) - In-Bulk 14 шт. - блистеры (2 шт.) - пачки картонные (28 шт.) - По рецепту 14 шт. - блистеры (7 шт.) - пачки картонные (98 шт.) - По рецепту 28 шт. - блистеры - пачки картонные (28 шт.) - По рецепту 28 шт. - блистеры (180 шт.) - коробка (5040 шт.) - In-Bulk 				

6	Сведения о стадиях производства	№ п/п	Стадия производства	Производитель	Адрес производителя	Страна			
		1	Упаковщик/фасовщик (вторичная/ третичная упаковка)	Акционерное общество "ВЕРОФАРМ" (АО "ВЕРОФАРМ")	308013, г. Белгород, ул. Рабочая, д. 14	Россия			
		2	Упаковщик/фасовщик (в первичную упаковку)	Акционерное общество "ВЕРОФАРМ" (АО "ВЕРОФАРМ")	308013, г. Белгород, ул. Рабочая, д. 14	Россия			
		3	Производитель (готовой ЛФ)	Акционерное общество "ВЕРОФАРМ" (АО "ВЕРОФАРМ")	308013, г. Белгород, ул. Рабочая, д. 14	Россия			
		4	Упаковщик/фасовщик (в первичную упаковку)	АО "Нобел Алматинская Фармацевтическая Фабрика"	г. Алматы, ул. Шевченко, 162Е, Республика Казахстан	Казахстан			
		5	Производитель (готовой ЛФ)	АО "Нобел Алматинская Фармацевтическая Фабрика"	г. Алматы, ул. Шевченко, 162Е, Республика Казахстан	Казахстан			
		6	Выпускающий контроль качества	Акционерное общество "ВЕРОФАРМ" (АО "ВЕРОФАРМ")	308013, г. Белгород, ул. Рабочая, д. 14	Россия			
		7	Выпускающий контроль качества	АО "Нобел Алматинская Фармацевтическая Фабрика"	г. Алматы, ул. Шевченко, 162Е, Республика Казахстан	Казахстан			
7	Инструкция по применению лекарственного препарата	Показать инструкции							
8	Нормативная документация	№ п/п	Номер НД		Год	№ изм	Наименование		
		1	П N015691/01-210422		2022		Физиотенз®		
		2	Изм. №1 к П N015691/01-210422		2023	1	Физиотенз®		
9	Фармако-терапевтическая группа	Фармако-терапевтическая группа							
		гипотензивное средство центрального действия							
10	Анатомо-терапевтическая химическая классификация	Код АТХ		АТХ					
		C02AC05	Моксонидин						
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
		Моксонидин	Моксонидин	Фармак, а.с.	Na Vlcinci 16/3, Klasterni Hradisko, 779 00 Olomouc, Czech Republic	5 лет	В защищенном от света месте, при температуре не выше 25 град.	ЛСР-008011/10-171019	~
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"/> ~