



Регистрационное удостоверение



1	<p>Номер <input type="text" value="ЛП-008066"/></p> <p>Дата регистрации <input type="text" value="20.04.2022"/></p> <p>Дата окончания действия <input type="text" value="31.12.2025"/></p> <p>Дата решения <input type="text" value="10.07.2023"/></p> <p>Дата переоформления <input type="text" value="10.07.2023"/></p> <p>Разрешён ввод в гражданский оборот до <input type="text" value="5 лет"/></p>																
2	<p>Наименование держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата</p> <p>Наименование <input "атолл")"="" (ооо="" type="text" value="Общество с ограниченной ответственностью " атолл"=""/></p> <p>Страна <input type="text" value="Россия"/></p>																
3	<p>Торговое наименование лекарственного препарата <input type="text" value="Фамотидин"/></p>																
4	<p>Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование <input type="text" value="Фамотидин"/></p>																
5	<table border="1"> <thead> <tr> <th rowspan="2">Формы выпуска</th> <th rowspan="2">Лекарственная форма</th> <th rowspan="2">Дозировка</th> <th rowspan="2">Срок годности</th> <th colspan="2">Условия хранения</th> </tr> <tr> <th colspan="2">Упаковки</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td rowspan="2">лиофилизат для приготовления раствора для внутривенного введения</td> <td rowspan="2"></td> <td rowspan="2">20 мг</td> <td rowspan="2">2 года</td> <td colspan="2">При температуре не выше 25 град., в оригинальной упаковке (пачка картонная), не замораживать</td> </tr> <tr> <td colspan="2"> <ul style="list-style-type: none"> 20 мг - флаконы (5 шт.) - пачки картонные /в комплекте с растворителем (ампулы) 5 мл -5 шт./ - По рецепту </td> </tr> </tbody> </table>	Формы выпуска	Лекарственная форма	Дозировка	Срок годности	Условия хранения		Упаковки		лиофилизат для приготовления раствора для внутривенного введения		20 мг	2 года	При температуре не выше 25 град., в оригинальной упаковке (пачка картонная), не замораживать		<ul style="list-style-type: none"> 20 мг - флаконы (5 шт.) - пачки картонные /в комплекте с растворителем (ампулы) 5 мл -5 шт./ - По рецепту 	
Формы выпуска	Лекарственная форма					Дозировка	Срок годности	Условия хранения									
		Упаковки															
лиофилизат для приготовления раствора для внутривенного введения		20 мг	2 года	При температуре не выше 25 град., в оригинальной упаковке (пачка картонная), не замораживать													
				<ul style="list-style-type: none"> 20 мг - флаконы (5 шт.) - пачки картонные /в комплекте с растворителем (ампулы) 5 мл -5 шт./ - По рецепту 													
6	<table border="1"> <thead> <tr> <th rowspan="2">Сведения о стадиях производства</th> <th>№ п/п</th> <th>Стадия производства</th> <th>Производитель</th> <th>Адрес производителя</th> <th>Страна</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td></td> <td>1</td> <td>Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)</td> <td>Общество с ограниченной ответственностью "Озон Фарм" (ООО "Озон Фарм")</td> <td>Самарская обл., г.о. Тольятти, тер. ОЭЗ ППТ, Магистраль 3-я, зд. 11, стр. 1</td> <td>Россия</td> </tr> </tbody> </table>	Сведения о стадиях производства	№ п/п	Стадия производства	Производитель	Адрес производителя	Страна		1	Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)	Общество с ограниченной ответственностью "Озон Фарм" (ООО "Озон Фарм")	Самарская обл., г.о. Тольятти, тер. ОЭЗ ППТ, Магистраль 3-я, зд. 11, стр. 1	Россия				
Сведения о стадиях производства	№ п/п		Стадия производства	Производитель	Адрес производителя	Страна											
		1	Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)	Общество с ограниченной ответственностью "Озон Фарм" (ООО "Озон Фарм")	Самарская обл., г.о. Тольятти, тер. ОЭЗ ППТ, Магистраль 3-я, зд. 11, стр. 1	Россия											
7	<p>Инструкция по применению лекарственного препарата</p> <p>Показать инструкции</p>																
8	<table border="1"> <thead> <tr> <th rowspan="2">Нормативная документация</th> <th>№ п/п</th> <th>Номер НД</th> <th>Год</th> <th>№ изм</th> <th>Наименование</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td></td> <td>1</td> <td>ЛП-008066-100723</td> <td>2023</td> <td></td> <td>Фамотидин</td> </tr> </tbody> </table>	Нормативная документация	№ п/п	Номер НД	Год	№ изм	Наименование		1	ЛП-008066-100723	2023		Фамотидин				
Нормативная документация	№ п/п		Номер НД	Год	№ изм	Наименование											
		1	ЛП-008066-100723	2023		Фамотидин											
9	<p>Фармако-терапевтическая группа</p> <p>Фармако-терапевтическая группа</p> <p>желез желудка секрецию понижающее средство - H2-гистаминовых рецепторов блокатор</p>																

10	Анатомо-терапевтическая химическая классификация	Код АТХ	АТХ						
		A02BA03	Фамотидин						
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
		Фамотидин	Фамотидин	Кимика Синтетика С.А.	C/Dulcinea s/n, 28805 Alcala de Henares (Madrid), Spain	5 лет	При температуре не выше 25 град., в герметичной упаковке	П N010108-100322	~
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="~"/>