



Регистрационное удостоверение



1	<p>Номер П N014853/01-2003 Дата регистрации 09.02.2009 Дата решения 18.05.2012</p> <p>Дата переоформления 18.05.2012 Разрешён ввод в гражданский оборот до Бессрочный</p>															
2	<p>Наименование держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата: Наименование ООО "Джонсон & Джонсон"</p> <p>Страна: Россия</p>															
3	<p>Торговое наименование лекарственного препарата: Мотилиум®</p>															
4	<p>Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование: Домперидон</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">таблетки покрытые пленочной оболочкой</td> <td rowspan="2">10 мг</td> <td>5 лет</td> <td>При температуре 15-30 град.</td> </tr> <tr> <td colspan="2"> <ul style="list-style-type: none"> • 10 шт. - блистеры - пачки картонные (10 шт.) - Без рецепта • 30 шт. - блистеры - пачки картонные (30 шт.) - Без рецепта </td> </tr> </tbody> </table>	Лекарственная форма	Дозировка	Срок годности	Условия хранения	Упаковки		таблетки покрытые пленочной оболочкой	10 мг	5 лет	При температуре 15-30 град.	<ul style="list-style-type: none"> • 10 шт. - блистеры - пачки картонные (10 шт.) - Без рецепта • 30 шт. - блистеры - пачки картонные (30 шт.) - Без рецепта 				
Лекарственная форма	Дозировка			Срок годности	Условия хранения											
		Упаковки														
таблетки покрытые пленочной оболочкой	10 мг	5 лет	При температуре 15-30 град.													
		<ul style="list-style-type: none"> • 10 шт. - блистеры - пачки картонные (10 шт.) - Без рецепта • 30 шт. - блистеры - пачки картонные (30 шт.) - Без рецепта 														
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>Янссен-Силаг</td> <td>Domaine de Maigremont, Val-De-Reuil, 27100, France</td> <td>Франция</td> </tr> </tbody> </table>	№ п/п	Стадия производства	Производитель	Адрес производителя	Страна	1	Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)	Янссен-Силаг	Domaine de Maigremont, Val-De-Reuil, 27100, France	Франция					
№ п/п	Стадия производства	Производитель	Адрес производителя	Страна												
1	Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)	Янссен-Силаг	Domaine de Maigremont, Val-De-Reuil, 27100, France	Франция												
7	<p>Инструкция по применению лекарственного препарата</p> <p>Показать инструкции</p>															
8	<table border="1"> <thead> <tr> <th>№ п/п</th> <th>Номер НД</th> <th>Год</th> <th>№ изм</th> <th>Наименование</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>1</td> <td>П N014853/01-241110</td> <td>2010</td> <td></td> <td>Мотилиум®</td> </tr> <tr> <td>2</td> <td>Изм. №1 к П N014853/01-241110</td> <td>2012</td> <td>1</td> <td>Мотилиум®</td> </tr> </tbody> </table>	№ п/п	Номер НД	Год	№ изм	Наименование	1	П N014853/01-241110	2010		Мотилиум®	2	Изм. №1 к П N014853/01-241110	2012	1	Мотилиум®
№ п/п	Номер НД	Год	№ изм	Наименование												
1	П N014853/01-241110	2010		Мотилиум®												
2	Изм. №1 к П N014853/01-241110	2012	1	Мотилиум®												
9	<p>Фармако-терапевтическая группа: Фармако-терапевтическая группа</p> <p>противорвотное средство - дофаминовых рецепторов блокатор центральный</p>															
10	<p>Анатомо-терапевтическая химическая: Код АТХ А03FA03 АТХ Домперидон</p>															

классификация										
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	
		Домперидон		Янссен Фармацевтика Н.В.	Turnhoutseweg 30, 2340, Beerse, Belgium	~			~	
12	Особые отметки	Наличие лекарственного препарата в перечне ЖНВЛП								<input type="text" value="Нет"/>
		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="~"/>