



Регистрационное удостоверение



1	<p>Номер <input type="text" value="ЛСР-004219/09"/></p> <p>Дата регистрации <input type="text" value="28.05.2009"/></p> <p>Дата решения <input type="text" value="10.12.2021"/></p> <p>Дата переоформления <input type="text" value="23.10.2009"/></p> <p>Разрешён ввод в гражданский оборот до <input type="text" value="Бессрочный"/></p>																														
2	<p>Наименование держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата</p> <p>Наименование <input type="text" value="Медлей Фармасьютикалз Лтд"/></p> <p>Страна <input type="text" value="Индия"/></p>																														
3	<p>Торговое наименование лекарственного препарата <input type="text" value="Мотинорм"/></p>																														
4	<p>Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование <input type="text" value="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">сироп</td> <td rowspan="2">5 мг/5 мл</td> <td>3 года</td> <td>В сухом месте, при температуре не выше 25 град.</td> </tr> <tr> <td colspan="2"> <ul style="list-style-type: none"> • 100 мл - флаконы темного стекла - пачки картонные /в комплекте с мерным стаканчиком/ - По рецепту • 30 мл - флаконы темного стекла - пачки картонные /в комплекте с мерным стаканчиком/ - По рецепту • 60 мл - флаконы темного стекла - пачки картонные /в комплекте с мерным стаканчиком/ - По рецепту </td> </tr> </tbody> </table>	Лекарственная форма	Дозировка	Срок годности	Условия хранения	Упаковки		сироп	5 мг/5 мл	3 года	В сухом месте, при температуре не выше 25 град.	<ul style="list-style-type: none"> • 100 мл - флаконы темного стекла - пачки картонные /в комплекте с мерным стаканчиком/ - По рецепту • 30 мл - флаконы темного стекла - пачки картонные /в комплекте с мерным стаканчиком/ - По рецепту • 60 мл - флаконы темного стекла - пачки картонные /в комплекте с мерным стаканчиком/ - По рецепту 																			
Лекарственная форма	Дозировка			Срок годности	Условия хранения																										
		Упаковки																													
сироп	5 мг/5 мл	3 года	В сухом месте, при температуре не выше 25 град.																												
		<ul style="list-style-type: none"> • 100 мл - флаконы темного стекла - пачки картонные /в комплекте с мерным стаканчиком/ - По рецепту • 30 мл - флаконы темного стекла - пачки картонные /в комплекте с мерным стаканчиком/ - По рецепту • 60 мл - флаконы темного стекла - пачки картонные /в комплекте с мерным стаканчиком/ - По рецепту 																													
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>Медлей Фармасьютикалз Лтд</td> <td>Plot № 18 & 19, Survey № 378/7 & 379/2 & 3 Zari Causeway Road, Kachigam, Nani Daman - 396210, India</td> <td>Индия</td> </tr> </tbody> </table>	№ п/п	Стадия производства	Производитель	Адрес производителя	Страна	1	Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)	Медлей Фармасьютикалз Лтд	Plot № 18 & 19, Survey № 378/7 & 379/2 & 3 Zari Causeway Road, Kachigam, Nani Daman - 396210, India	Индия																				
№ п/п	Стадия производства	Производитель	Адрес производителя	Страна																											
1	Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)	Медлей Фармасьютикалз Лтд	Plot № 18 & 19, Survey № 378/7 & 379/2 & 3 Zari Causeway Road, Kachigam, Nani Daman - 396210, India	Индия																											
7	<p>Инструкция по применению лекарственного препарата</p> <p><input type="button" value="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>ЛСР-004219/09-280509</td> <td>2009</td> <td></td> <td>Мотинорм</td> </tr> <tr> <td>2</td> <td>Изм. №1 к ЛСР-004219/09-280509</td> <td>2009</td> <td>1</td> <td>Мотинорм</td> </tr> <tr> <td>3</td> <td>Изм. №2 к ЛСР-004219/09-280509</td> <td>2009</td> <td>2</td> <td>Мотинорм</td> </tr> <tr> <td>4</td> <td>Изм. №3 к ЛСР-004219/09-280509</td> <td>2010</td> <td>3</td> <td>Мотинорм</td> </tr> <tr> <td>5</td> <td>Изм. №4 к ЛСР-004219/09-280509</td> <td>2011</td> <td>4</td> <td>Мотинорм</td> </tr> </tbody> </table>	№ п/п	Номер НД	Год	№ изм	Наименование	1	ЛСР-004219/09-280509	2009		Мотинорм	2	Изм. №1 к ЛСР-004219/09-280509	2009	1	Мотинорм	3	Изм. №2 к ЛСР-004219/09-280509	2009	2	Мотинорм	4	Изм. №3 к ЛСР-004219/09-280509	2010	3	Мотинорм	5	Изм. №4 к ЛСР-004219/09-280509	2011	4	Мотинорм
№ п/п	Номер НД	Год	№ изм	Наименование																											
1	ЛСР-004219/09-280509	2009		Мотинорм																											
2	Изм. №1 к ЛСР-004219/09-280509	2009	1	Мотинорм																											
3	Изм. №2 к ЛСР-004219/09-280509	2009	2	Мотинорм																											
4	Изм. №3 к ЛСР-004219/09-280509	2010	3	Мотинорм																											
5	Изм. №4 к ЛСР-004219/09-280509	2011	4	Мотинорм																											

		6	Изм. №5 к ЛСР-004219/09-280509			2020	5	Мотинорм	
		7	Изм. №6 к ЛСР-004219/09-280509			2021	6	Мотинорм	
9	Фармако-терапевтическая группа	Фармако-терапевтическая группа							
		противорвотное средство - дофаминовых рецепторов блокатор центральный							
10	Анатомо-терапевтическая химическая классификация	Код АТХ		АТХ					
		A03FA03		Домперидон					
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		Ауробиндо Фарма Лимитед	Sy No 10 & 13, Gaddapotharam Village, I.D.A. Kazipally, Jinnaram Mandal, Medak District, Andhra Pradesh, India	~			~
12	Особые отметки	Наличие лекарственного препарата в перечне ЖНВЛП							<input type="checkbox"/> 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="checkbox"/> ~