



Регистрационное удостоверение



1	<p>Номер <input type="text" value="ЛП-№(002365)-(РГ-RU)"/></p> <p>Дата регистрации <input type="text" value="18.05.2023"/></p> <p>Дата окончания действия <input type="text" value="18.05.2028"/></p> <p>Дата решения <input type="text" value="18.05.2023"/></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 type="text" value="ООО " альтро""=""/></p> <p>Страна <input type="text" value="Россия"/></p>																									
3	<p>Торговое наименование лекарственного препарата <input type="text" value="Пантопризол"/></p>																									
4	<p>Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование <input type="text" value="Пантопризол"/></p>																									
5	<table border="1"> <thead> <tr> <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">40 мг</td> <td rowspan="2">3 года</td> <td colspan="2">При температуре не выше 30 град., в оригинальной упаковке (флакон в пачке или коробке)</td> </tr> <tr> <td colspan="2"> <ul style="list-style-type: none"> 40 мг - флаконы - пачки картонные - По рецепту 40 мг - флаконы (10 шт.) - пачки картонные - По рецепту 40 мг - флаконы (50 шт.) - коробки картонные - Не указано 40 мг - флаконы (50 шт.) - пачки картонные - По рецепту </td> </tr> </tbody> </table>	Лекарственная форма	Дозировка	Срок годности	Условия хранения		Упаковки		лиофилизат для приготовления раствора для внутривенного введения	40 мг	3 года	При температуре не выше 30 град., в оригинальной упаковке (флакон в пачке или коробке)		<ul style="list-style-type: none"> 40 мг - флаконы - пачки картонные - По рецепту 40 мг - флаконы (10 шт.) - пачки картонные - По рецепту 40 мг - флаконы (50 шт.) - коробки картонные - Не указано 40 мг - флаконы (50 шт.) - пачки картонные - По рецепту 												
Лекарственная форма	Дозировка				Срок годности	Условия хранения																				
		Упаковки																								
лиофилизат для приготовления раствора для внутривенного введения	40 мг	3 года	При температуре не выше 30 град., в оригинальной упаковке (флакон в пачке или коробке)																							
			<ul style="list-style-type: none"> 40 мг - флаконы - пачки картонные - По рецепту 40 мг - флаконы (10 шт.) - пачки картонные - По рецепту 40 мг - флаконы (50 шт.) - коробки картонные - Не указано 40 мг - флаконы (50 шт.) - пачки картонные - По рецепту 																							
6	<p>Сведения о стадиях производства</p> <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>Упаковщик/фасовщик (вторичная/третичная упаковка)</td> <td>Рейонг Фармасьютикал Ко. Лтд.</td> <td>No.1 Ruiyang Road, Yiyuan County, Shandong Province, China</td> <td>Китай</td> </tr> <tr> <td>2</td> <td>Упаковщик/фасовщик (в первичную упаковку)</td> <td>Рейонг Фармасьютикал Ко. Лтд.</td> <td>No.1 Ruiyang Road, Yiyuan County, Shandong Province, China</td> <td>Китай</td> </tr> <tr> <td>3</td> <td>Производитель (готовой ЛФ)</td> <td>Рейонг Фармасьютикал Ко. Лтд.</td> <td>No.1 Ruiyang Road, Yiyuan County, Shandong Province, China</td> <td>Китай</td> </tr> <tr> <td>4</td> <td>Выпускающий контроль качества</td> <td>Рейонг Фармасьютикал Ко. Лтд.</td> <td>No.1 Ruiyang Road, Yiyuan County, Shandong Province, China</td> <td>Китай</td> </tr> </tbody> </table>	№ п/п	Стадия производства	Производитель	Адрес производителя	Страна	1	Упаковщик/фасовщик (вторичная/третичная упаковка)	Рейонг Фармасьютикал Ко. Лтд.	No.1 Ruiyang Road, Yiyuan County, Shandong Province, China	Китай	2	Упаковщик/фасовщик (в первичную упаковку)	Рейонг Фармасьютикал Ко. Лтд.	No.1 Ruiyang Road, Yiyuan County, Shandong Province, China	Китай	3	Производитель (готовой ЛФ)	Рейонг Фармасьютикал Ко. Лтд.	No.1 Ruiyang Road, Yiyuan County, Shandong Province, China	Китай	4	Выпускающий контроль качества	Рейонг Фармасьютикал Ко. Лтд.	No.1 Ruiyang Road, Yiyuan County, Shandong Province, China	Китай
№ п/п	Стадия производства	Производитель	Адрес производителя	Страна																						
1	Упаковщик/фасовщик (вторичная/третичная упаковка)	Рейонг Фармасьютикал Ко. Лтд.	No.1 Ruiyang Road, Yiyuan County, Shandong Province, China	Китай																						
2	Упаковщик/фасовщик (в первичную упаковку)	Рейонг Фармасьютикал Ко. Лтд.	No.1 Ruiyang Road, Yiyuan County, Shandong Province, China	Китай																						
3	Производитель (готовой ЛФ)	Рейонг Фармасьютикал Ко. Лтд.	No.1 Ruiyang Road, Yiyuan County, Shandong Province, China	Китай																						
4	Выпускающий контроль качества	Рейонг Фармасьютикал Ко. Лтд.	No.1 Ruiyang Road, Yiyuan County, Shandong Province, China	Китай																						

7	Инструкция по применению лекарственного препарата	Показать инструкции							
8	Нормативная документация	№ п/п 1	Номер НД ЛП-№(002365)-(ПГ-RU)-180523			Год 2023	№ изм	Наименование Пантопразол	
9	Фармако-терапевтическая группа	Фармако-терапевтическая группа							
		средства для лечения кислотозависимых заболеваний; противоязвенные средства и средства для лечения гастроэзофагеальной рефлюксной болезни (ГЭРБ); ингибиторы протонного насоса							
10	Анатомо-терапевтическая химическая классификация	Код АТХ		АТХ					
		A02BC02		Пантопразол					
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
		Пантопразол		Хунан Варрант Кайрал Фармасьютикал Ко., Лтд.	No. 139, Tongguan Avenue, Tongguan Circular Economy Industrial Base, Wangcheng District, Changsha City, Huanan Province, China	~			~
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="~"/>