



Регистрационное удостоверение



1	Номер <input type="text" value="ЛСР-007946/08"/>	Дата регистрации <input type="text" value="08.10.2008"/>	Дата решения <input type="text" value="14.09.2022"/>						
	Дата переоформления <input type="text" value="14.09.2022"/>	Разрешён ввод в гражданский оборот до <input type="text" value="Бессрочный"/>							
2	Наименование держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата	Наименование <input type="text" value="Дживдхара Фарма Прайват Лимитед"/>	Страна <input type="text" value="Индия"/>						
3	Торговое наименование лекарственного препарата	<input type="text" value="Лоратадин"/>							
4	Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование	<input type="text" value="Лоратадин"/>							
5	Формы выпуска	Лекарственная форма	Условия хранения						
		Дозировка	Упаковки						
	раствор для приема внутрь	5 мг/5 мл	3 года В защищенном от света месте, при температуре не выше 25 град. • 100 мл - флаконы - пачки картонные /в комплекте с мерным стаканчиком или мерной ложкой/ - Без рецепта • 50 мл - флаконы - пачки картонные /в комплекте с мерным стаканчиком или мерной ложкой/ - Без рецепта						
6	Сведения о стадиях производства	№ п/п	Стадия производства	Производитель	Адрес производителя	Страна			
		1	Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)	Общество с ограниченной ответственностью "Научно-производственная компания "Скан Биотек" (ООО "НПК "Скан Биотек")	171261, Тверская обл., Конаковский район, пгт. Редкино, ул. Заводская д. 1	Россия			
		2	Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)	Общество с ограниченной ответственностью "РОЗЛЕКС ФАРМ" (ООО "РОЗЛЕКС ФАРМ")	171261, Тверская обл., Конаковский район, пгт. Редкино, ул. Заводская д. 1	Россия			
7	Инструкция по применению лекарственного препарата	<input type="button" value="Показать инструкции"/>							
8	Нормативная документация	№ п/п	Номер НД	Год	№ изм	Наименование			
		1	ЛСР-007946/08-191118	2018		Лоратадин			
		2	Изм. №1 к ЛСР-007946/08-191118	2019	1	Лоратадин			
		3	Изм. №2 к ЛСР-007946/08-191118	2020	2	Лоратадин			
		4	Изм. №3 к ЛСР-007946/08-191118	2021	3	Лоратадин			
5	Изм. №4 к ЛСР-007946/08-191118	2022	4	Лоратадин					
9	Фармако-терапевтическая группа	Фармако-терапевтическая группа противоаллергическое средство - H1-гистаминовых рецепторов блокатор							
10	Анатомо-терапевтическая химическая классификация	Код АТХ	АТХ						
		R06AX13	Лоратадин						
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
		Лоратадин	Лоратадин	Морепен Лабораториз Лтд	Unit - II, Village Masulkhana, Parwanoo, District Solan, H.P., India	4 года	При температуре 4-30 град., в герметичной упаковке	ФС 000775-180214	~
		Лоратадин		Тонира Фарма Лимитед	Plot No. 23-24, GIDC Estate, Nandesari, Vadodara-391340, India	~			~
		Лоратадин		Кимика Синтетика С.А.	C/Dulcinea s/n, 28805 Alcala de Henares (Madrid), Spain	~			~
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="~"/>