



Регистрационное удостоверение



1	<p>Номер <input type="text" value="ЛП-007943"/></p> <p>Дата регистрации <input type="text" value="14.03.2022"/></p> <p>Дата окончания действия <input type="text" value="31.12.2025"/></p> <p>Дата решения <input type="text" value="14.03.2022"/></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="Клемастин"/></p>																											
4	<p>Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование <input type="text" value="Клемастин"/></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"></td> <td rowspan="2">раствор для внутривенного и внутримышечного введения</td> <td rowspan="2">1 мг/мл</td> <td rowspan="2">3 года</td> <td colspan="2">В защищенном от света месте, при температуре 15-30 град.</td> </tr> <tr> <td colspan="2"> <ul style="list-style-type: none"> 2 мл - ампулы (10 шт.) - пачки картонные - По рецепту 2 мл - ампулы (20 шт.) - пачки картонные - По рецепту 2 мл - ампулы (5 шт.) - пачки картонные - По рецепту </td> </tr> </tbody> </table>	Формы выпуска	Лекарственная форма	Дозировка	Срок годности	Условия хранения		Упаковки			раствор для внутривенного и внутримышечного введения	1 мг/мл	3 года	В защищенном от света месте, при температуре 15-30 град.		<ul style="list-style-type: none"> 2 мл - ампулы (10 шт.) - пачки картонные - По рецепту 2 мл - ампулы (20 шт.) - пачки картонные - По рецепту 2 мл - ампулы (5 шт.) - пачки картонные - По рецепту 												
Формы выпуска	Лекарственная форма					Дозировка	Срок годности	Условия хранения																				
		Упаковки																										
	раствор для внутривенного и внутримышечного введения	1 мг/мл	3 года	В защищенном от света месте, при температуре 15-30 град.																								
				<ul style="list-style-type: none"> 2 мл - ампулы (10 шт.) - пачки картонные - По рецепту 2 мл - ампулы (20 шт.) - пачки картонные - По рецепту 2 мл - ампулы (5 шт.) - пачки картонные - 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 rowspan="4"></td> <td>1</td> <td>Упаковщик/фасовщик (вторичная/ третичная упаковка)</td> <td>Акционерное общество "ЭкоФармПлюс" (АО "ЭкоФармПлюс")</td> <td>Московская обл., Серпуховской район, р.п. Оболенск</td> <td>Россия</td> </tr> <tr> <td>2</td> <td>Упаковщик/фасовщик (в первичную упаковку)</td> <td>Акционерное общество "ЭкоФармПлюс" (АО "ЭкоФармПлюс")</td> <td>Московская обл., Серпуховской район, р.п. Оболенск</td> <td>Россия</td> </tr> <tr> <td>3</td> <td>Производитель (готовой ЛФ)</td> <td>Акционерное общество "ЭкоФармПлюс" (АО "ЭкоФармПлюс")</td> <td>Московская обл., Серпуховской район, р.п. Оболенск</td> <td>Россия</td> </tr> <tr> <td>4</td> <td>Выпускающий контроль качества</td> <td>Акционерное общество "ЭкоФармПлюс" (АО "ЭкоФармПлюс")</td> <td>Московская обл., Серпуховской район, р.п. Оболенск</td> <td>Россия</td> </tr> </tbody> </table>	Сведения о стадиях производства	№ п/п	Стадия производства	Производитель	Адрес производителя	Страна		1	Упаковщик/фасовщик (вторичная/ третичная упаковка)	Акционерное общество "ЭкоФармПлюс" (АО "ЭкоФармПлюс")	Московская обл., Серпуховской район, р.п. Оболенск	Россия	2	Упаковщик/фасовщик (в первичную упаковку)	Акционерное общество "ЭкоФармПлюс" (АО "ЭкоФармПлюс")	Московская обл., Серпуховской район, р.п. Оболенск	Россия	3	Производитель (готовой ЛФ)	Акционерное общество "ЭкоФармПлюс" (АО "ЭкоФармПлюс")	Московская обл., Серпуховской район, р.п. Оболенск	Россия	4	Выпускающий контроль качества	Акционерное общество "ЭкоФармПлюс" (АО "ЭкоФармПлюс")	Московская обл., Серпуховской район, р.п. Оболенск	Россия
Сведения о стадиях производства	№ п/п		Стадия производства	Производитель	Адрес производителя	Страна																						
		1	Упаковщик/фасовщик (вторичная/ третичная упаковка)	Акционерное общество "ЭкоФармПлюс" (АО "ЭкоФармПлюс")	Московская обл., Серпуховской район, р.п. Оболенск	Россия																						
2		Упаковщик/фасовщик (в первичную упаковку)	Акционерное общество "ЭкоФармПлюс" (АО "ЭкоФармПлюс")	Московская обл., Серпуховской район, р.п. Оболенск	Россия																							
3		Производитель (готовой ЛФ)	Акционерное общество "ЭкоФармПлюс" (АО "ЭкоФармПлюс")	Московская обл., Серпуховской район, р.п. Оболенск	Россия																							
4		Выпускающий контроль качества	Акционерное общество "ЭкоФармПлюс" (АО "ЭкоФармПлюс")	Московская обл., Серпуховской район, р.п. Оболенск	Россия																							
7	<p>Инструкция по применению лекарственного препарата</p> <p>Показать инструкции</p>																											

8	Нормативная документация	№ п/п	Номер НД			Год	№ изм	Наименование	
		1	ЛП-007943-140322			2022		Клемастин	
9	Фармако-терапевтическая группа	Фармако-терапевтическая группа противоаллергическое средство - H1-гистаминовых рецепторов блокатор							
10	Анатомо-терапевтическая химическая классификация	Код АТХ	АТХ						
		R06AA04	Клемастин						
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
		Клемастин		ИПОХЭМ Лтд.	Annopol st. 6, 03-236 Warsaw, Poland	~			~
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="~"/>