



Регистрационное удостоверение



1	<p>Номер <input type="text" value="ЛП-004600"/></p> <p>Дата регистрации <input type="text" value="20.12.2017"/></p> <p>Дата окончания действия <input type="text" value="20.12.2024"/></p> <p>Дата решения <input type="text" value="17.08.2021"/></p> <p>Дата переоформления <input type="text" value="03.05.2018"/></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 "валента="" (ао="" type="text" value="Акционерное общество " валента="" фарм)"="" фармацевтика"=""/></p> <p>Страна <input type="text" value="Россия"/></p>															
3	<p>Торговое наименование лекарственного препарата <input type="text" value="Тримедат® форте"/></p>															
4	<p>Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование <input type="text" value="Тримебутин"/></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">Формы выпуска таблетки с пролонгированным высвобождением, покрытые пленочной оболочкой</td> <td rowspan="2">300 мг</td> <td>2 года</td> <td>При температуре не выше 25 град., в оригинальной упаковке</td> </tr> <tr> <td colspan="2"> <ul style="list-style-type: none"> 10 шт. - упаковки ячейковые контурные - пачки картонные (10 шт.) - Без рецепта 10 шт. - упаковки ячейковые контурные (2 шт.) - пачки картонные (20 шт.) - Без рецепта 10 шт. - упаковки ячейковые контурные (6 шт.) - пачки картонные (60 шт.) - Без рецепта </td> </tr> </tbody> </table>	Лекарственная форма	Дозировка	Срок годности	Условия хранения	Упаковки		Формы выпуска таблетки с пролонгированным высвобождением, покрытые пленочной оболочкой	300 мг	2 года	При температуре не выше 25 град., в оригинальной упаковке	<ul style="list-style-type: none"> 10 шт. - упаковки ячейковые контурные - пачки картонные (10 шт.) - Без рецепта 10 шт. - упаковки ячейковые контурные (2 шт.) - пачки картонные (20 шт.) - Без рецепта 10 шт. - упаковки ячейковые контурные (6 шт.) - пачки картонные (60 шт.) - Без рецепта 				
Лекарственная форма	Дозировка			Срок годности	Условия хранения											
		Упаковки														
Формы выпуска таблетки с пролонгированным высвобождением, покрытые пленочной оболочкой	300 мг	2 года	При температуре не выше 25 град., в оригинальной упаковке													
		<ul style="list-style-type: none"> 10 шт. - упаковки ячейковые контурные - пачки картонные (10 шт.) - Без рецепта 10 шт. - упаковки ячейковые контурные (2 шт.) - пачки картонные (20 шт.) - Без рецепта 10 шт. - упаковки ячейковые контурные (6 шт.) - пачки картонные (60 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>Акционерное общество "Валента Фармацевтика" (АО "Валента Фарм")</td> <td>141101, Московская обл., г. Щелково, ул. Фабричная, д. 2</td> <td>Россия</td> </tr> </tbody> </table>	№ п/п	Стадия производства	Производитель	Адрес производителя	Страна	1	Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)	Акционерное общество "Валента Фармацевтика" (АО "Валента Фарм")	141101, Московская обл., г. Щелково, ул. Фабричная, д. 2	Россия					
№ п/п	Стадия производства	Производитель	Адрес производителя	Страна												
1	Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)	Акционерное общество "Валента Фармацевтика" (АО "Валента Фарм")	141101, Московская обл., г. Щелково, ул. Фабричная, д. 2	Россия												
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>ЛП-004600-201217</td> <td>2017</td> <td></td> <td>Тримедат® форте</td> </tr> <tr> <td>2</td> <td>Изм. №1 к ЛП-004600-201217</td> <td>2018</td> <td>1</td> <td>Тримедат® форте</td> </tr> </tbody> </table>	№ п/п	Номер НД	Год	№ изм	Наименование	1	ЛП-004600-201217	2017		Тримедат® форте	2	Изм. №1 к ЛП-004600-201217	2018	1	Тримедат® форте
№ п/п	Номер НД	Год	№ изм	Наименование												
1	ЛП-004600-201217	2017		Тримедат® форте												
2	Изм. №1 к ЛП-004600-201217	2018	1	Тримедат® форте												

		3	Изм. №2 к ЛП-004600-201217	2019	2	Тримедат® форте			
		4	Изм. №3 к ЛП-004600-201217	2020	3	Тримедат® форте			
		5	Изм. №4 к ЛП-004600-201217	2021	4	Тримедат® форте			
9	Фармако-терапевтическая группа	Фармако-терапевтическая группа							
		спазмолитическое средство							
10	Анатомо-терапевтическая химическая классификация	Код АТХ		АТХ					
		A03AA05	Тримебутин						
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
		Тримебутин	Тримебутина малеат	ЗаК Систем	Z.I. La Croix Cadeau B.P. 10079, 49242 Avrille Cedex, France	3 года	В защищенном от света и влаги месте, при температуре не выше 25 град.	ФС 000239-161111	~
		Тримебутин	Тримебутина малеат	Акционерное общество "Усолье-Сибирский химико-фармацевтический завод" (АО "Усолье-Сибирский химфармзавод")	665462, Иркутская обл., г. Усолье-Сибирское, северо-западная часть города, с северо-восточной стороны, в 115 метрах от Прибайкальской автодороги	5 лет	В защищенном от света месте, при температуре не выше 25 град.	ФС-001960-301019	~
		Тримебутин	Тримебутина малеат	Мозкс Каталана С.Л.	Poligono Industrial Sur, Cesar Martinell i Brunet, 12A, 08191 Rubi, Barcelona, Spain	5 лет	В защищенном от света месте, при температуре не выше 25 град.	ФС 000395-290812	~
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="~"/>