



Регистрационное удостоверение



1	<p>Номер <input type="text" value="ЛСР-003305/07"/></p> <p>Дата регистрации <input type="text" value="22.10.2007"/></p> <p>Дата решения <input type="text" value="13.10.2022"/></p> <p>Дата переоформления <input type="text" value="26.10.2020"/></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="Панацея Биотек Фарма Лтд."/></p> <p>Страна <input type="text" value="Индия"/></p>																														
3	<p>Торговое наименование лекарственного препарата <input type="text" value="Майсепт"/></p>																														
4	<p>Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование <input type="text" value="Микофенолата мофетил"/></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</td> <td rowspan="2">таблетки, покрытые пленочной оболочкой</td> <td rowspan="2">500 мг</td> <td>3 года</td> <td>В защищенном от света месте, при температуре не выше 30 град.</td> </tr> <tr> <td colspan="2"> <ul style="list-style-type: none"> <li>10 шт. - блистеры (10 шт.) - пачки картонные (100 шт.) - По рецепту</li> <li>10 шт. - блистеры (3 шт.) - пачки картонные (30 шт.) - По рецепту</li> <li>10 шт. - блистеры (5 шт.) - пачки картонные (50 шт.) - По рецепту</li> </ul> </td> </tr> </tbody> </table>	Лекарственная форма	Дозировка	Срок годности	Условия хранения	Упаковки		Формы выпуска	таблетки, покрытые пленочной оболочкой	500 мг	3 года	В защищенном от света месте, при температуре не выше 30 град.	<ul style="list-style-type: none"> <li>10 шт. - блистеры (10 шт.) - пачки картонные (100 шт.) - По рецепту</li> <li>10 шт. - блистеры (3 шт.) - пачки картонные (30 шт.) - По рецепту</li> <li>10 шт. - блистеры (5 шт.) - пачки картонные (50 шт.) - По рецепту</li> </ul>																		
Лекарственная форма	Дозировка			Срок годности	Условия хранения																										
		Упаковки																													
Формы выпуска	таблетки, покрытые пленочной оболочкой	500 мг	3 года	В защищенном от света месте, при температуре не выше 30 град.																											
			<ul style="list-style-type: none"> <li>10 шт. - блистеры (10 шт.) - пачки картонные (100 шт.) - По рецепту</li> <li>10 шт. - блистеры (3 шт.) - пачки картонные (30 шт.) - По рецепту</li> <li>10 шт. - блистеры (5 шт.) - пачки картонные (50 шт.) - По рецепту</li> </ul>																												
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>Панацея Биотек Лтд</td> <td>Village Malpur, Baddi, Distt. Solan (H.P.) - 173205, India</td> <td>Индия</td> </tr> </tbody> </table>	№ п/п	Стадия производства	Производитель	Адрес производителя	Страна	1	Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)	Панацея Биотек Лтд	Village Malpur, Baddi, Distt. Solan (H.P.) - 173205, India	Индия																				
№ п/п	Стадия производства	Производитель	Адрес производителя	Страна																											
1	Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)	Панацея Биотек Лтд	Village Malpur, Baddi, Distt. Solan (H.P.) - 173205, 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-003305/07-221007</td> <td>2007</td> <td></td> <td>Майсепт</td> </tr> <tr> <td>2</td> <td>Изм. №1 к ЛСР-003305/07-221007</td> <td>2009</td> <td>1</td> <td>Майсепт</td> </tr> <tr> <td>3</td> <td>Изм. №2 к ЛСР-003305/07-221007</td> <td>2010</td> <td>2</td> <td>Майсепт</td> </tr> <tr> <td>4</td> <td>Изм. №3 к ЛСР-003305/07-221007</td> <td>2010</td> <td>3</td> <td>Майсепт</td> </tr> <tr> <td>5</td> <td>Изм. №4 к ЛСР-003305/07-221007</td> <td>2012</td> <td>4</td> <td>Майсепт</td> </tr> </tbody> </table>	№ п/п	Номер НД	Год	№ изм	Наименование	1	ЛСР-003305/07-221007	2007		Майсепт	2	Изм. №1 к ЛСР-003305/07-221007	2009	1	Майсепт	3	Изм. №2 к ЛСР-003305/07-221007	2010	2	Майсепт	4	Изм. №3 к ЛСР-003305/07-221007	2010	3	Майсепт	5	Изм. №4 к ЛСР-003305/07-221007	2012	4	Майсепт
№ п/п	Номер НД	Год	№ изм	Наименование																											
1	ЛСР-003305/07-221007	2007		Майсепт																											
2	Изм. №1 к ЛСР-003305/07-221007	2009	1	Майсепт																											
3	Изм. №2 к ЛСР-003305/07-221007	2010	2	Майсепт																											
4	Изм. №3 к ЛСР-003305/07-221007	2010	3	Майсепт																											
5	Изм. №4 к ЛСР-003305/07-221007	2012	4	Майсепт																											

		6	Изм. №5 к ЛСР-003305/07-221007	2013	5	Майсепт			
		7	Изм. №6 к ЛСР-003305/07-221007	2015	6	Майсепт			
		8	Изм. №7 к ЛСР-003305/07-221007	2020	7	Майсепт			
		9	Изм. №8 к ЛСР-003305/07-221007	2022	8	Майсепт			
9	Фармако-терапевтическая группа	<b>Фармако-терапевтическая группа</b>					иммунодепрессивное средство		
10	Анатомо-терапевтическая химическая классификация	<b>Код АТХ</b>	<b>АТХ</b>						
		L04AA06	Микофеноловая кислота						
11	Фармацевтическая субстанция	<b>Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование</b>	<b>Торг. наим.</b>	<b>Производитель</b>	<b>Адрес</b>	<b>Срок годности</b>	<b>Условия хранения</b>	<b>Фармакоп. статья / Номер НД</b>	<b>Входит в перечень нарк. средств, псих. веществ и их прекурсоров</b>
		Микофенолата мофетил		Биокон Лимитед	20th KM, Hosur Road, Electronics City, Bangalore - 560 100, India	~			~
12	Особые отметки	Наличие лекарственного препарата в перечне ЖНВЛП							<input type="text" value="Да"/>
		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="~"/>