



Регистрационное удостоверение



1	Номер	П N015299/01		Дата регистрации	24.03.2009		Дата решения	24.03.2022		
	Дата переоформления	17.01.2019		Разрешён ввод в гражданский оборот до	Бессрочный					
2	Наименование держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата	Наименование	АО "Олайнфарм"							
		Страна	Латвия							
3	Торговое наименование лекарственного препарата	Ремантадин®								
4	Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование	Римантадин								
5	Формы выпуска	Лекарственная форма	Дозировка	Срок годности	Условия хранения					
		таблетки	50 мг	5 лет	Упаковки В защищенном от света месте, при температуре не выше 25 град. • 10 шт. - упаковки ячейковые контурные (2 шт.) - пачки картонные (20 шт.) - Без рецепта					
6	Сведения о стадиях производства	№ п/п	Стадия производства		Производитель	Адрес производителя		Страна		
		1	Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)		АО "Олайнфарм"	Rupnicu 5, Olaine, LV-2114, Latvia		Латвия		
7	Инструкция по применению лекарственного препарата	Показать инструкции								
8	Нормативная документация	№ п/п	Номер ИД			Год	№ изм	Наименование		
		1	П N015299/01-170119			2019		Ремантадин®		
		2	Изм. №1 к П N015299/01-170119			2020	1	Ремантадин®		
		3	Изм. №2 к П N015299/01-170119			2022	2	Ремантадин®		
9	Фармако-терапевтическая группа	Фармако-терапевтическая группа противовирусное средство								
10	Анатомо-терапевтическая химическая классификация	Код АТХ	АТХ							
		J05AC02	Римантадин							

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>	
		Римантадин		АО "Олайнфарм"	Rupnicu 5, Olaine, LV-2114, Latvia	~			~	
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="~"/>