



## Регистрационное удостоверение



1	Номер <input type="text" value="ЛСР-003090/08"/>	Дата регистрации <input type="text" value="24.04.2008"/>	Дата решения <input type="text" value="13.09.2021"/>
	Дата переоформления <input type="text" value="13.09.2021"/>	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="Открытое акционерное общество " авексима"=""/>	Страна <input type="text" value="Россия"/>
3	Торговое наименование лекарственного препарата <input type="text" value="ДИМЕДРОЛ АВЕКСИМА"/>		
4	Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование <input type="text" value="Дифенгидрамин"/>		
5	Формы выпуска	Лекарственная форма <input type="text" value="таблетки"/>	Дозировка <input type="text" value="50 мг"/>
		Срок годности <input type="text" value="5 лет"/>	
		Условия хранения <input type="text" value="В защищенном от света месте"/>	
		<ul style="list-style-type: none"> <li>10 шт. - упаковки безъячейковые контурные - коробка картонные (10 шт.) - для стационаров</li> <li>10 шт. - упаковки безъячейковые контурные - пачки картонные (10 шт.) - По рецепту</li> <li>10 шт. - упаковки безъячейковые контурные (2 шт.) - пачки картонные (20 шт.) - По рецепту</li> <li>10 шт. - упаковки ячейковые контурные - пачки картонные (10 шт.) - По рецепту</li> <li>10 шт. - упаковки ячейковые контурные (2 шт.) - пачки картонные (20 шт.) - По рецепту</li> </ul>	
6	Сведения о стадиях производства	№ п/п <input type="text" value="1"/>	Стадия производства <input type="text" value="Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)"/>
			Производитель <input type="text" value="Общество с ограниченной ответственностью " авексима="" сибирь"=""/>
			Адрес производителя <input type="text" value="652473, Кемеровская обл., г. Анжеро-Судженск, ул.Герцена, д.7"/>
			Страна <input type="text" value="Россия"/>
7	Инструкция по применению лекарственного препарата <input type="text" value="Показать инструкции"/>		
8	Нормативная документация	№ п/п	Номер НД
		1	ЛСР-003090/08-240408
		2	Изм. №1 к ЛСР-003090/08-240408
		3	Изм. №2 к ЛСР-003090/08-240408
		4	Изм. №3 к ЛСР-003090/08-240408
		5	Изм. №4 к ЛСР-003090/08-240408
		6	Изм. №5 к ЛСР-003090/08-240408
		7	Изм. №6 к ЛСР-003090/08-240408
		8	Изм. №7 к ЛСР-003090/08-240408
		9	Изм. №8 к ЛСР-003090/08-240408
9	Фармако-терапевтическая группа	Фармако-терапевтическая группа <input type="text" value="противоаллергическое средство - H1-гистаминовых рецепторов блокатор"/>	
10	Анатомо-терапевтическая химическая классификация	Код АТХ <input type="text" value="R06AA02"/>	АТХ <input type="text" value="Дифенгидрамин"/>
11	Фармацевтическая субстанция	Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование <input type="text" value="Дифенгидрамин"/>	Торг. наим. <input type="text" value="Дифенгидрамина гидрохлорид"/>
		Производитель <input type="text" value="Бейджинг Тайанг Фармасьютикал Индастри Ко.Лтд"/>	Адрес <input type="text" value="No. 1, Shuangqiao East Road, Dist. Chao Yang, 100024 Beijing, China"/>
		Срок годности <input type="text" value="5 лет"/>	Условия хранения <input type="text" value="В сухом, защищенном от света месте, при температуре не выше 25 град."/>
		Фармакоп. статья / Номер НД <input type="text" value="НД 42-13960-05"/>	Входит в перечень нарк. средств, псих. веществ и их прекурсоров <input type="text" value="~"/>
		Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование <input type="text" value="Дифенгидрамин"/>	Торг. наим. <input type="text" value="Димедрол"/>
		Производитель <input "полисинтез)"="" (ооо="" type="text" value="Общество с ограниченной ответственностью " полисинтез"=""/>	Адрес <input type="text" value="308017, г. Белгород, ул. Рабочая, д. 14"/>
		Срок годности <input type="text" value="5 лет"/>	Условия хранения <input type="text" value="В защищенном от света месте, при температуре не выше 25 град."/>
		Фармакоп. статья / Номер НД <input type="text" value="ЛС-000607-141210"/>	Входит в перечень нарк. средств, псих. веществ и их прекурсоров <input type="text" value="~"/>
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="~"/>	