



Регистрационное удостоверение



| | | | | | | | | | |
|----|--|--|---|--|--|---------------|---|---------------------------------|---|
| 1 | Номер <input type="text" value="ЛСР-008214/08"/> | Дата регистрации <input type="text" value="17.10.2008"/> | Дата решения <input type="text" value="24.07.2020"/> | | | | | | |
| | Дата переоформления <input type="text" value="18.10.2019"/> | 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="Верапамил"/> | | | | | | | |
| 4 | Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование | <input type="text" value="Верапамил"/> | | | | | | | |
| 5 | Формы выпуска | Лекарственная форма | Дозировка | Срок годности | Условия хранения | | | | |
| | | таблетки, покрытые пленочной оболочкой | 40 мг | 3 года | В сухом, защищенном от света месте, при температуре не выше 25 град. | | | | |
| | | | | <ul style="list-style-type: none"> 10 шт. - упаковки ячейковые контурные (2 шт.) - пачки картонные (20 шт.) - По рецепту 10 шт. - упаковки ячейковые контурные (5 шт.) - пачки картонные (50 шт.) - По рецепту 50 шт. - банки - пачки картонные (50 шт.) - По рецепту | | | | | |
| | | таблетки, покрытые пленочной оболочкой | 80 мг | 3 года | В сухом, защищенном от света месте, при температуре не выше 25 град. | | | | |
| | | <ul style="list-style-type: none"> 10 шт. - упаковки ячейковые контурные (2 шт.) - пачки картонные (20 шт.) - По рецепту 10 шт. - упаковки ячейковые контурные (5 шт.) - пачки картонные (50 шт.) - По рецепту 50 шт. - банки - пачки картонные (50 шт.) - По рецепту | | | | | | | |
| 6 | Сведения о стадиях производства | № п/п | Стадия производства | Производитель | Адрес производителя | Страна | | | |
| | | 1 | Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества) | Открытое акционерное общество "Ирбитский химико-фармацевтический завод" (ОАО "Ирбитский химфармзавод") | 623856, Свердловская область, г. Ирбит, ул. Карла Маркса, д. 124-а | Россия | | | |
| 7 | Инструкция по применению лекарственного препарата | <input type="text" value="Показать инструкции"/> | | | | | | | |
| 8 | Нормативная документация | № п/п | Номер НД | | Год | № изм | Наименование | | |
| | | 1 | ЛСР-008214/08-171008 | | 2008 | | Верапамил | | |
| | | 2 | Изм. №1 к ЛСР-008214/08-171008 | | 2010 | 1 | Верапамил | | |
| | | 3 | Изм. №2 к ЛСР-008214/08-171008 | | 2012 | 2 | Верапамил | | |
| | | 4 | Изм. №3 к ЛСР-008214/08-171008 | | 2015 | 3 | Верапамил | | |
| | | 5 | Изм. №4 к ЛСР-008214/08-171008 | | 2019 | 4 | Верапамил | | |
| 6 | Изм. №5 к ЛСР-008214/08-171008 | | 2020 | 5 | Верапамил | | | | |
| 9 | Фармако-терапевтическая группа | Фармако-терапевтическая группа | | | | | | | |
| | | блокатор "медленных" кальциевых каналов | | | | | | | |
| 10 | Анатомо-терапевтическая химическая классификация | Код АТХ | | АТХ | | | | | |
| | | C08DA01 | | Верапамил | | | | | |
| 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 |
| | | Верапамил | Верапамила гидрохлорид | Рекордати Индустрия Химика и Фармацойтика С.п.А. | Campoverde Aprilia (LT), Via Mediana Cisterna, 4, Italy | 5 лет | В сухом месте, при температуре не выше 25 град. | П N013760/01-241108 | ~ |
| | | Верапамил | Верапамила гидрохлорид | Пирамал Энтерпрайзис Лимитед | Sy.No. 7-70, 70/1 & 70/2, Digwal Village, Kohir Mandal, Medak District - 502 321, Telangana, India | 5 лет | В защищенном от света месте, при температуре не выше 25 град. | ЛСР-007440/09-240909 | ~ |
| 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