



Регистрационное удостоверение



1	Номер	П N012700/01		Дата регистрации	18.08.2010		Дата решения	27.07.2023	
	Дата переоформления	27.07.2023		Разрешён ввод в гражданский оборот до	Бессрочный				
2	Наименование держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата	Наименование	Общество с ограниченной ответственностью "Бауш Хелс"						
		Страна	Россия						
3	Торговое наименование лекарственного препарата	Моноприл							
4	Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование	Фозиноприл							
5	Формы выпуска	Лекарственная форма	Дозировка	Срок годности	Условия хранения				
		таблетки	20 мг	2 года	При температуре не выше 25 град., в оригинальной упаковке (блистер в пачке)				
		• 14 шт. - блистеры (2 шт.) - пачки картонные (28 шт.) - По рецепту							
6	Сведения о стадиях производства	№ п/п	Стадия производства	Производитель	Адрес производителя	Страна			
		1	Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)	Ай Си Эн Польфа Жешув А.О.	2 Przemyslowa str. 35-959 Rzeszow, Poland	Польша			
7	Инструкция по применению лекарственного препарата	Показать инструкции							
8	Нормативная документация	№ п/п	Номер НД	Год	№ изм	Наименование			
		1	П N012700/01-270723	2023		Моноприл			
9	Фармако-терапевтическая группа	Фармако-терапевтическая группа АПФ ингибитор							
10	Анатомо-терапевтическая химическая классификация	Код АТХ	АТХ						
		C09AA09	Фозиноприл						

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>	
		Фозиноприл		Чжэцзян Хуахай Фармасьютикал Ко.Лтд	Xunqiao, Linhai, Zhejiang, China	~			~	
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="~"/>