



Регистрационное удостоверение



1	Номер <input type="text" value="П N012672/01"/>	Дата регистрации <input type="text" value="19.11.2007"/>	Дата решения <input type="text" value="06.07.2022"/>	
	Дата переоформления <input type="text" value="09.04.2020"/>	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="Плива Хрватска д.о.о."/>	Страна <input type="text" value="Республика Хорватия"/>	
3	Торговое наименование лекарственного препарата	<input type="text" value="Атенолол-Гева"/>		
4	Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование	<input type="text" value="Атенолол"/>		
5	Формы выпуска	Лекарственная форма	Дозировка	
		таблетки	100 мг	
		таблетки	50 мг	
		Срок годности	Условия хранения	
		3 года	При температуре не выше 25 град.	
		• 14 шт. - блистеры - пачки картонные (14 шт.) - По рецепту		
		3 года	При температуре не выше 25 град.	
		• 10 шт. - блистеры (3 шт.) - пачки картонные (30 шт.) - По рецепту		
6	Сведения о стадиях производства	№ п/п	Стадия производства	
		1	Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)	
			Производитель	
			Адрес производителя	
			Страна	
			Плива Хрватска д.о.о.	
			Prilaz Baruna Filipovica 25, 10000 Zagreb, Republic of Croatia	
			Республика Хорватия	
7	Инструкция по применению лекарственного препарата	<input type="text" value="Показать инструкции"/>		
8	Нормативная документация	№ п/п	Номер НД	
		1	П N012672/01-090420	
		2	Изм. №1 к П N012672/01-090420	
		Год	№ изм	
		2020		
		2022	1	
		Наименование		
		Атенолол-Гева		
		Атенолол-Гева		
9	Фармако-терапевтическая группа	Фармако-терапевтическая группа		
		бета1-адреноблокатор селективный		
10	Анатомо-терапевтическая химическая классификация	Код АТХ	АТХ	
		C07AB03	Атенолол	
11	Фармацевтическая субстанция	Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование	Торг. наим.	
		Атенолол		
		Производитель	Адрес	
		Ипка Лабораториз Лимитед	P.O. Sejavta, District Ratlam 457 002, Madhya Pradesh, India	
		Срок годности	Условия хранения	
		~		
		Фармакоп. статья / Номер НД	Входит в перечень нарк. средств, псих. веществ и их прекурсоров	
			~	
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="~"/>		