



Регистрационное удостоверение



1	Номер	П N014482/01		Дата регистрации	07.09.2011		Дата решения	08.06.2023	
	Дата переоформления	08.06.2023		Разрешён ввод в гражданский оборот до	Бессрочный				
2	Наименование держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата	Наименование	Берингер Ингельхайм Интернешнл ГмбХ						
		Страна	Германия						
3	Торговое наименование лекарственного препарата	Мовалис®							
4	Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование	Мелоксикам							
5	Формы выпуска	Лекарственная форма	Дозировка	Срок годности	Условия хранения				
		раствор для внутримышечного введения	15 мг/1.5 мл	3 года	Упаковки В защищенном от света месте, при температуре не выше 30 град. • 1.5 мл - ампулы (10 шт.) - коробки картонные (5 шт.) - пленка - для стационаров • 1.5 мл - ампулы (3 шт.) - коробки картонные - По рецепту • 1.5 мл - ампулы (5 шт.) - коробки картонные - По рецепту				
6	Сведения о стадиях производства	№ п/п	Стадия производства	Производитель	Адрес производителя			Страна	
		1	Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)	Берингер Ингельхайм Эспана С.А.	Prat de la Riba, 50, 08174 Sant Cugat del Valles (Barcelona), Spain			Испания	
7	Инструкция по применению лекарственного препарата	Показать инструкции							
8	Нормативная документация	№ п/п	Номер НД		Год	№ изм	Наименование		
		1	П N014482/01-080623		2023		Мовалис®		
9	Фармако-терапевтическая группа	Фармако-терапевтическая группа НПВП							
10	Анатомо-терапевтическая химическая	Код АТХ	АТХ						
		M01AC06	Мелоксикам						

классификация									
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
		Мелоксикам		Бидахем С.п.А.	Fornovo San Giovanni (BG) - S.S., 11, 24040 (Padana Superiore) 8, Italy	~			~
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="~"/>