Регистрационное удостоверение

1	Номер ЛП-№(002846)-(РГ-RU) Дата регистра	11 24.07.2023		Дата окончания действия	.07.2028	Дата решения 24.07.2023	3			
1	Разрешён ввод в гражданский оборот до 5 лет										
2	Наименование держателя или владельца регистрационного удостоверения Страна лекарственного препарата AO "Производственная фармацевтическая компания Обновление" (АО "ПФК Обновление") Россия										
3	Торговое наименование лекарственного препарата Триметазидин МВ Реневал										
4	Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование										
		Лекарственная форм	Дозировка		Упаковки						
5	Формы выпуска	таблетки с пролонгированным высвобождением, покрытые пленочной оболочкой		35 мг	 При температуре не выше 25 град. 10 шт упаковки ячейковые контурные (3 шт.) - пачки картонные (30 шт.) - По рецепту 10 шт упаковки ячейковые контурные (6 шт.) - пачки картонные (60 шт.) - По рецепту 14 шт упаковки ячейковые контурные (2 шт.) - пачки картонные (28 шт.) - По рецепту 14 шт упаковки ячейковые контурные (4 шт.) - пачки картонные (56 шт.) - По рецепту 15 шт упаковки ячейковые контурные (2 шт.) - пачки картонные (30 шт.) - По рецепту 15 шт упаковки ячейковые контурные (4 шт.) - пачки картонные (60 шт.) - По рецепту 						
						ит.) - По рецепту	y				
6	Сведения о стадиях производства	№ Стадия производства		Произв			Адрес производителя	Стран			

		2	Упако упаког		цик (в первичну	(в первичную АО "Производственная фармацевтическая компания Обновление" (АО "ПФК Обновление")					630096, г. Новосибирск, ул. Станционная, д. 80 630096, г. Новосибирск, ул. Станционная, д. 80		
		3	Произ	вводитель (го	говой ЛФ) АО "Производственная фармацевтическая компания Обновление" (АО "ПФК Обновление")								
		4	Выпус	скающий кон	нтроль качества		АО "Производственная фармацевтическая компания Обновление" (АО "ПФК Обновление")				630096, г. Новосибирск, ул. Станционная, д. 80		оссия
7	Инструкция по применению лекарственного препарата	Показать инструкции											
8	Нормативная	N	№ п/п	HH M (0026		иер НД	-				Наименование		
	документация		1	JIII-№(0028	346)-(PI -RU)-240	(PΓ-RU)-240723 2023 Триметазидин MB Реневал							
9	Фармако-терапевтическая группа	м фармако-терапевтическая группа кардиологические препараты другие. Триметазидин											
10	Анатомо-терапевтическая химическая классификация		Koz EB15	д АТХ	Триметазидин			AT	X				
11	Фармацевтическая субстанция	ацевтическая Мех бстанция непато групп		народное ованное или овочное или ическое нование	Торг. наим.	Производитель	A	ьдрес	Срок годности	Условия хранения	Фармакоп. статья / Номер НД	Входит перечень средств, г веществ прекурсо	нарк. псих. и их
		Три	метази,	дин	Триметазидина дигидрохлорид	Шарон Био-Медисин Лтд	Taloja, R Maharasl	ntra Raigad Maharashtra	5 лет	При температуре не выше 25 град., герметичной упаковке	ФС-000217- 300516	~	
		Три	метази,	дин	Триметазидина дигидрохлорид	Ухань Уяо Фармасьютикал Ко.Лтд	Yangxin (chi Town, County, i City, Hubei	5 лет	В защищенном от света месте, при температуре не выше 25 град.	ФС 001082- 230323	~	
		Три	метази,	дин	Триметазидина дигидрохлорид	ДжиВиКей Биосайенсиз Прайвит Лимитед	Plot. No. Nacharan Village, U Mandal, I Malkajgir	28-A, IDA., n, Nacharam	5 лет	В сухом, защищенном от света месте, при температуре не выше 25 град.	ФС-000155- 060720	~	
		Три	метази,	дин	Триметазидина дигидрохлорид	Анек Прайог Пвт. Лтд	Dhavat, F - 402116,	OC Ind. Area Roha, Raigad ntra, India	il	При температуре не выше 25 град.	П N015780/01- 120523	~	
		Три	метази,	дин		АО "Производственная фармацевтическая компания Обновление" (АО "ПФК Обновление")	630096, 1 Новосиб		~			~	

		Триметазидин	Триметазидина дигидрохлорид	Ультратек Индия Лтд	Plot Nos. 25 & 26, New Chemical Zone, MIDC Taloja, Dist, Raigad, India	5 лет	В защищенном от света месте, при температуре не выше 30 град.	ЛСР-008198/09- 260820	~
		Триметазидин		Акционерное общество "Активный Компонент" (АО "Активный Компонент")	196641, г. Санкт- Петербург, пос. Металлострой, дорога на Металлострой, д. 5, лит. А	4 года	В защищенном от света месте, при температуре не выше 25 град.	ЛСР-003635/08- 260320	~
		Наличие лекарственного препарата в перечне ЖНВЛП							
12	Особые отметки	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							