



Регистрационное удостоверение



1	Номер	П N012884/02		Дата регистрации	02.06.2008		Дата решения	12.10.2021	
	Дата переоформления	12.10.2021		Разрешён ввод в гражданский оборот до	Бессрочный				
2	Наименование держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата	Наименование	Тархоминский фармацевтический завод Польфа А.О.						
		Страна	Польша						
3	Торговое наименование лекарственного препарата	Клоназепам							
4	Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование	Клоназепам							
5	Формы выпуска	Лекарственная форма	Дозировка	Срок годности	Условия хранения				
		таблетки	0.5 мг	3 года	При температуре не выше 25 град., в оригинальной упаковке (пачка картонная)				
				• 30 шт. - блистеры - коробки картонные (30 шт.) - По рецепту					
6	Сведения о стадиях производства	№ п/п	Стадия производства	Производитель	Адрес производителя	Страна			
		1	Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)	Тархоминский фармацевтический завод Польфа А.О.	2, A. Fleming str., 03-176 Warsaw, Poland	Польша			
7	Инструкция по применению лекарственного препарата	Показать инструкции							
8	Нормативная документация	№ п/п	Номер НД	Год	№ изм	Наименование			
		1	П N012884/02-121021	2021		Клоназепам			
9	Фармако-терапевтическая группа	Фармако-терапевтическая группа противоэпилептическое средство							
10	Анатомо-терапевтическая химическая классификация	Код АТХ	АТХ						
		N03AE01	Клоназепам						

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
		Клоназепам		Лейк Кемикалз Pvt.Лтд	21 M, Attibele Industrial Area, Anekal Taluk, Bangalore - 562 107, India	~			~
		Клоназепам		Тархоминский фармацевтический завод Польфа А.О.	2, A. Fleming str., 03-176 Warsaw, Poland	~			~
12	Особые отметки	<p>Наличие лекарственного препарата в перечне ЖНВЛП</p> <p>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</p>							<input type="text" value="Да"/> <input type="text" value="III"/>