



Регистрационное удостоверение



1	Номер ЛП-008323	Дата регистрации 29.06.2022	Дата окончания действия 31.12.2025	Дата решения 29.06.2022	Разрешён ввод в гражданский оборот до 5 лет				
2	Наименование держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата	Наименование АО "Производственная фармацевтическая компания Обновление" (АО "ПФК Обновление")	Страна Россия						
3	Торговое наименование лекарственного препарата	Симвастатин Реневал							
4	Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование	Симвастатин							
5	Формы выпуска	Лекарственная форма	Дозировка	Срок годности	Условия хранения				
		таблетки, покрытые пленочной оболочкой	10 мг	2 года	При температуре не выше 30 град., в оригинальной упаковке (контурная ячейковая упаковка в пачке)				
				<ul style="list-style-type: none"> 10 шт. - упаковки ячейковые контурные (3 шт.) - пачки картонные (30 шт.) - По рецепту 15 шт. - упаковки ячейковые контурные (2 шт.) - пачки картонные (30 шт.) - По рецепту 					
		таблетки, покрытые пленочной оболочкой	20 мг	2 года	При температуре не выше 30 град., в оригинальной упаковке (контурная ячейковая упаковка в пачке)				
<ul style="list-style-type: none"> 10 шт. - упаковки ячейковые контурные (3 шт.) - пачки картонные (30 шт.) - По рецепту 15 шт. - упаковки ячейковые контурные (2 шт.) - пачки картонные (30 шт.) - По рецепту 									
6	Сведения о стадиях производства	№ п/п	Стадия производства	Производитель	Адрес производителя	Страна			
		1	Упаковщик/фасовщик (вторичная/ третичная упаковка)	АО "Производственная фармацевтическая компания Обновление" (АО "ПФК Обновление")	630096, г. Новосибирск, ул. Станционная, д. 80	Россия			
		2	Упаковщик/фасовщик (в первичную упаковку)	АО "Производственная фармацевтическая компания Обновление" (АО "ПФК Обновление")	630096, г. Новосибирск, ул. Станционная, д. 80	Россия			
		3	Производитель (готовой ЛФ)	АО "Производственная фармацевтическая компания Обновление" (АО "ПФК Обновление")	630096, г. Новосибирск, ул. Станционная, д. 80	Россия			
4	Выпускающий контроль качества	АО "Производственная фармацевтическая компания Обновление" (АО "ПФК Обновление")	630096, г. Новосибирск, ул. Станционная, д. 80	Россия					
7	Инструкция по применению лекарственного препарата	Показать инструкции							
8	Нормативная документация	№ п/п	Номер НД	Год	№ изм	Наименование			
		1	ЛП-008323-290622	2022		Симвастатин Реневал			
9	Фармако-терапевтическая группа	Фармако-терапевтическая группа гиполипидемическое средство - ГМГ-КоА-редуктазы ингибитор							
10	Анатомо-терапевтическая химическая классификация	Код АТХ	АТХ						
		C10AA01	Симвастатин						
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
		Симвастатин		АО "Производственная фармацевтическая компания Обновление" (АО "ПФК Обновление")	630096, г. Новосибирск, ул. Станционная, д. 80	~			~
		Симвастатин	Симвастатин	Чжэцзян Цзянбэй Фармасьютикал Ко.Лтд	Dongdai Zhang an Street, Jiaojiang District, 318017, Taizhou City, Zhejiang Province, China	3 года	В защищенном от света месте, при температуре не выше 25 град.(в атмосфере азота), в герметичной упаковке	ФС 001442-260121	~
		Симвастатин	Симвастатин	Шанюй Цзинсинь Фармасьютикал Ко.Лтд	No. 31, Weisan Road, Zhejiang Hangzhou Bay Shangyu Industrial Area,	2 года	В защищенном от света месте, при температуре не выше 25 град.		~

				Shangyu City, Zhejiang Province, China				
	Симвастатин	Симвастатин	Чжэцзян Хайсан Фармасьютикал Ко.Лтд	№ 56, Binhai Road, Jiaojiang District, Taizhou City, Zhejiang Province 318000, China	3 года	В сухом, защищенном от света месте, при температуре не выше 25 град.	ЛС-001638- 290420	~
	Симвастатин	Симвастатин	Хетеро Лабс Лимитед	Sy. № 10, I.D.A., Gaddapotharam Village, Jinnaram Mandal, Medak District, Telangana, India	5 лет	В защищенном от света месте, при температуре не выше 25 град.	ФС 000176- 091017	~

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="checkbox"/> Да <input type="checkbox"/> ~
----	----------------	--	--	--	--	--	--	---