



Регистрационное удостоверение



1	Номер	ЛП-№(000677)-(РГ-RU)	Дата регистрации	11.04.2022	Дата окончания действия	11.04.2027	Дата решения	09.11.2023
	Дата переоформления	09.11.2023		Разрешён ввод в гражданский оборот до	5 лет			
2	Наименование держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата	Наименование	Акционерное общество "Химико-фармацевтический комбинат "АКРИХИН" (АО "АКРИХИН")					
		Страна	Россия					
3	Торговое наименование лекарственного препарата	Релоприм						
4	Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование	Циклобензаприн						
5	Формы выпуска	Лекарственная форма	Дозировка	Срок годности		Условия хранения		
				Упаковки				
		таблетки, покрытые пленочной оболочкой	10 мг	2 года		При температуре не выше 25 град.		
				<ul style="list-style-type: none"> <li>10 шт. - упаковки ячейковые контурные (3 шт.) - пачки картонные (30 шт.) - По рецепту</li> <li>12 шт. - упаковки ячейковые контурные (3 шт.) - пачки картонные (36 шт.) - По рецепту</li> </ul>				
		таблетки, покрытые пленочной оболочкой	5 мг	2 года		При температуре не выше 25 град.		
<ul style="list-style-type: none"> <li>10 шт. - упаковки ячейковые контурные (3 шт.) - пачки картонные (30 шт.) - По рецепту</li> <li>12 шт. - упаковки ячейковые контурные (3 шт.) - пачки картонные (36 шт.) - По рецепту</li> </ul>								
таблетки, покрытые пленочной оболочкой	7.5 мг	2 года		При температуре не выше 25 град.				

									<ul style="list-style-type: none"> <li>• 10 шт. - упаковки ячейковые контурные (3 шт.) - пачки картонные (30 шт.) - По рецепту</li> <li>• 12 шт. - упаковки ячейковые контурные (3 шт.) - пачки картонные (36 шт.) - По рецепту</li> </ul>
6	Сведения о стадиях производства	№ п/п	Стадия производства	Производитель			Адрес производителя		Страна
		1	Производитель (готовой ЛФ)	Акционерное общество "Химико-фармацевтический комбинат "АКРИХИН" (АО "АКРИХИН")			142450, Московская обл., г.о. Богородский, г. Старая Купавна, ул. Кирова, д. 29, стр. 4		Россия
		2	Упаковщик/фасовщик (вторичная/третичная упаковка)	Акционерное общество "Химико-фармацевтический комбинат "АКРИХИН" (АО "АКРИХИН")			142450, Московская обл., г.о. Богородский, г. Старая Купавна, ул. Кирова, д. 29, стр. 4, 6		Россия
		3	Упаковщик/фасовщик (в первичную упаковку)	Акционерное общество "Химико-фармацевтический комбинат "АКРИХИН" (АО "АКРИХИН")			142450, Московская обл., г.о. Богородский, г. Старая Купавна, ул. Кирова, д. 29, стр. 4, 6		Россия
		4	Выпускающий контроль качества	Акционерное общество "Химико-фармацевтический комбинат "АКРИХИН" (АО "АКРИХИН")			142450, Московская обл., г.о. Богородский, г. Старая Купавна, ул. Кирова, д. 29, стр. 3		Россия
7	Инструкция по применению лекарственного препарата								
	<a href="#">Показать инструкции</a>								
8	Нормативная документация	№ п/п	Номер НД			Год	№ изм	Наименование	
		1	ЛП-№(000677)-(РГ-RU)-091123			2023		Релоприм	
9	Фармако-терапевтическая группа	<b>Фармако-терапевтическая группа</b>							
		миорелаксант центрального действия							
10	Анатомо-терапевтическая химическая классификация	<b>Код АТХ</b>			<b>АТХ</b>				
		M03BX08			Циклобензаприн				
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
		Циклобензаприн		Васудха Фарма Кем Лтд	Unit-I, Plot No. 37/A, 38, 39 A & B, Phase-I, I.D.A., Jeedimetla, Hyderabad - 500 055, Telangana, India	~			~
		Циклобензаприн	Циклобензаприн гидрохлорид	Хетеро Драгс Лимитед	Sy. No. 213, 214 & 255, Bonthapally Village, Gummadidala Mandal, Sangareddy District, Telangana, India	5 лет	В защищенном от света месте, при температуре не выше 25 град, в герметичной упаковке	ФС 002037-190520	~
		Циклобензаприн		Р Л Файн Кем Пвт. Лтд.	Plot No. 27-29, KIADB Industrial area, I Phase,	~			~

				Kudumalakunte village, Gowribidanur Taluk, Chikkaballapura District, Chikkaballapur, 561208, Karnataka, India				
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="Нет"/>
								<input type="text" value="~"/>