



Регистрационное удостоверение



1	Номер	ЛП-№(001632)-(РГ-RU)		Дата регистрации	09.01.2023		Дата окончания действия	09.01.2028		Дата решения	04.08.2023	
		Разрешён ввод в гражданский оборот до										
		5 лет										
2	Наименование держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата	Наименование	Д-р Редди'с Лабораторис Лтд									
		Страна	Индия									
3	Торговое наименование лекарственного препарата	Телсартан® Н										
4	Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование	Гидрохлоротиазид+Телмисартан										
5	Формы выпуска	Лекарственная форма	Дозировка	Срок годности	Условия хранения							
					Упаковки							
		таблетки	12.5 мг+40 мг	2 года	При температуре не выше 25 град.							
					<ul style="list-style-type: none"> • 10 шт. - блистеры (3 шт.) - пачки картонные (30 шт.) - По рецепту • 6 шт. - блистеры (3 шт.) - пачки картонные (18 шт.) - По рецепту • 7 шт. - блистеры (2 шт.) - пачки картонные (14 шт.) - По рецепту • 7 шт. - блистеры (4 шт.) - пачки картонные (28 шт.) - По рецепту 							
					При температуре не выше 25 град.							
					<ul style="list-style-type: none"> • 10 шт. - блистеры (3 шт.) - пачки картонные (30 шт.) - По рецепту • 6 шт. - блистеры (3 шт.) - пачки картонные (18 шт.) - По рецепту • 7 шт. - блистеры (2 шт.) - пачки картонные (14 шт.) - По рецепту • 7 шт. - блистеры (4 шт.) - пачки картонные (28 шт.) - По рецепту 							
6	Сведения о стадиях производства	№ п/п	Стадия производства	Производитель	Адрес производителя							Страна
		1	Упаковщик/фасовщик (вторичная/третичная упаковка)	Д-р Редди'с Лабораторис Лтд	Survey No. 41, (Formulations Technical Operations - Unit-III), Bachupally Village, Bachupally Mandal, Medchal Malkajgiri District., Bachupally (V), Bachupally (M), Medchal - Malkajgiri (Dist.), Telangana State, India							Индия

		2	Упаковщик/фасовщик (в первичную упаковку)	Д-р Редди`с Лабораторис Лтд	Survey No. 41, (Formulations Technical Operations - Unit-III), Bachupally Village, Bachupally Mandal, Medchal Malkajgiri District., Bachupally (V), Bachupally (M), Medchal - Malkajgiri (Dist.), Telangana State, India	Индия			
		3	Производитель (готовой ЛФ)	Д-р Редди`с Лабораторис Лтд	Survey No. 41, (Formulations Technical Operations - Unit-III), Bachupally Village, Bachupally Mandal, Medchal Malkajgiri District., Bachupally (V), Bachupally (M), Medchal - Malkajgiri (Dist.), Telangana State, India	Индия			
		4	Выпускающий контроль качества	Д-р Редди`с Лабораторис Лтд	Survey No. 41, (Formulations Technical Operations - Unit-III), Bachupally Village, Bachupally Mandal, Medchal Malkajgiri District., Bachupally (V), Bachupally (M), Medchal - Malkajgiri (Dist.), Telangana State, India	Индия			
7	Инструкция по применению лекарственного препарата	Показать инструкции							
8	Нормативная документация	№ п/п 1	Номер НД ЛП-№(001632)-(РГ-RU)-040823		Год 2023	№ изм	Наименование Телсартан® Н		
9	Фармако-терапевтическая группа	Фармако-терапевтическая группа							
		Средства, действующие на ренин-ангиотензиновую систему, антагонисты рецепторов ангиотензина II в комбинации с другими средствами; антагонисты рецепторов ангиотензина II в комбинации с диуретиками							
10	Анатомо-терапевтическая химическая классификация	Код АТХ C09DA07	АТХ Телмисартан, в комбинации с диуретиками						
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
		Телмисартан		Д-р Редди`с Лабораторис Лтд	Plot No. 1, 75A, 75B, 110, 111 & 112, Sri Venkateswara, Co-operative Industrial Estate, Bollaram, Jinnaram Mandal, Sangareddy District, Telangana- 502 325, India	~			~
		Гидрохлоротиазид		Ипка Лабораториз Лимитед	P.O. Sejavta, District Ratlam 457 002, Madhya Pradesh, India	~			~
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="~"/>		