



## Регистрационное удостоверение



1	Номер <input type="text" value="ЛП-007390"/>	Дата регистрации <input type="text" value="13.09.2021"/>	Дата окончания действия <input type="text" value="31.12.2025"/>	Дата решения <input type="text" value="27.11.2023"/>					
	Дата переоформления <input type="text" value="27.11.2023"/>	Разрешён ввод в гражданский оборот до <input type="text" value="5 лет"/>							
2	Наименование держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата	Наименование <input "сальвус")"="" (ооо="" type="text" value="Общество с ограниченной ответственностью " сальвус"=""/>	Страна <input type="text" value="Россия"/>						
3	Торговое наименование лекарственного препарата	<input type="text" value="Нимесулид"/>							
4	Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование	<input type="text" value="Нимесулид"/>							
5	Формы выпуска	Лекарственная форма	Дозировка	Срок годности	Условия хранения				
		таблетки	100 мг	2 года	При температуре не выше 25 град., в оригинальной упаковке (пачка картонная)				
<ul style="list-style-type: none"> <li>• 10 шт. - упаковки ячейковые контурные - пачки картонные (10 шт.) - По рецепту</li> <li>• 10 шт. - упаковки ячейковые контурные (2 шт.) - пачки картонные (20 шт.) - По рецепту</li> <li>• 10 шт. - упаковки ячейковые контурные (3 шт.) - пачки картонные (30 шт.) - По рецепту</li> <li>• 10 шт. - упаковки ячейковые контурные (4 шт.) - пачки картонные (40 шт.) - По рецепту</li> <li>• 10 шт. - упаковки ячейковые контурные (5 шт.) - пачки картонные (50 шт.) - По рецепту</li> </ul>									
6	Сведения о стадиях производства	№ п/п	Стадия производства	Производитель	Адрес производителя	Страна			
		1	Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)	Общество с ограниченной ответственностью "Рубикон" (ООО "Рубикон")	210002, г. Витебск, ул. М. Горького, 42 Д-3, 42 Д-4, 62Б, 62-2, Республика Беларусь	Республика Беларусь			
7	Инструкция по применению лекарственного препарата	<input type="text" value="Показать инструкции"/>							
8	Нормативная документация	№ п/п	Номер НД	Год	№ изм	Наименование			
		1	ЛП-007390-130921	2021		Нимесулид			
		2	Изм. №1 к ЛП-007390-130921	2022	1	Нимесулид			
		3	Изм. №2 к ЛП-007390-130921	2023	2	Нимесулид			
9	Фармако-терапевтическая группа	<input type="text" value="НПВП"/>				Фармако-терапевтическая группа			
10	Анатомо-терапевтическая химическая классификация	Код АТХ	АТХ						
		M01AX17	Нимесулид						
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
		Нимесулид		Мангалам Драгс энд Органикс Лтд	Unit- 2, 2A & 2B Plant, Plot No. 1203, GIDC, 3rd Phase, Vapi, 396 195 Gujarat, India	~			~
		Нимесулид		Мангалам Драгс энд Органикс Лтд	Unit-1, 1A Plant, Plot No. 187, G.I.D.C., 2nd Phase, Vapi, 396 195 Gujarat, 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="~"/>	