



Регистрационное удостоверение



1	Номер <input type="text" value="ЛСР-008701/10"/>	Дата регистрации <input type="text" value="25.08.2010"/>	Дата решения <input type="text" value="14.07.2021"/>
	Дата переоформления <input type="text" value="14.07.2021"/>	Разрешён ввод в гражданский оборот до <input type="text" value="Бессрочный"/>	
2	Наименование держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата	Наименование <input type="text" value="Открытое акционерное общество " авексима"=""/>	Страна <input type="text" value="Россия"/>
3	Торговое наименование лекарственного препарата	<input type="text" value="АЦЕТИЛСАЛИЦИЛОВАЯ КИСЛОТА АВЕКСИМА"/>	
4	Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование	<input type="text" value="Ацетилсалициловая кислота"/>	
5	Формы выпуска	Лекарственная форма <input type="text" value="таблетки"/>	Дозировка <input type="text" value="500 мг"/>
		Срок годности <input type="text" value="4 года"/>	Условия хранения <input type="text" value="В сухом месте, при температуре не выше 25 град."/>
		<ul style="list-style-type: none"> 10 шт. - упаковки безъячейковые контурные (10 шт.) - Без рецепта 10 шт. - упаковки ячейковые контурные - пачки картонные (10 шт.) - Без рецепта 10 шт. - упаковки ячейковые контурные (10 шт.) - Без рецепта 10 шт. - упаковки ячейковые контурные (2 шт.) - пачки картонные (20 шт.) - Без рецепта 12 шт. - упаковки ячейковые контурные - пачки картонные (12 шт.) - Без рецепта 12 шт. - упаковки ячейковые контурные (2 шт.) - пачки картонные (24 шт.) - Без рецепта 	
6	Сведения о стадиях производства	№ п/п <input type="text" value="1"/>	Стадия производства <input type="text" value="Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)"/>
		Производитель <input type="text" value="Общество с ограниченной ответственностью " авексима="" сибирь"=""/>	Адрес производителя <input type="text" value="652473, Кемеровская обл. - Кузбасс, г. Анжеро-Судженск, ул. Герцена, д. 7"/>
		Страна <input type="text" value="Россия"/>	
7	Инструкция по применению лекарственного препарата	<input type="text" value="Показать инструкции"/>	
8	Нормативная документация	№ п/п	Номер НД
		1	ЛСР-008701/10-250810
		2	Изм. №1 к ЛСР-008701/10-250810
		3	Изм. №2 к ЛСР-008701/10-250810
		4	Изм. №3 к ЛСР-008701/10-250810
		5	Изм. №4 к ЛСР-008701/10-250810
		6	Изм. №5 к ЛСР-008701/10-250810
		7	Изм. №6 к ЛСР-008701/10-250810
		8	Изм. №7 к ЛСР-008701/10-250810
		9	Изм. №8 к ЛСР-008701/10-250810
		Год	№ изм
		2010	
		2011	1
		2012	2
		2013	3
		2014	4
		2015	5
		2017	6
		2017	7
		2020	8
		Наименование	
		Ацетилсалициловая кислота	
		Ацетилсалициловая кислота	
		Ацетилсалициловая кислота	
		Ацетилсалициловая кислота Авексима	
9	Фармако-терапевтическая группа	<input type="text" value="НПВП"/>	
10	Анатомо-терапевтическая химическая классификация	Код АТХ <input type="text" value="N02BA01"/>	АТХ <input type="text" value="Ацетилсалициловая кислота"/>
11	Фармацевтическая субстанция	Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование	Торг. наим.
		Ацетилсалициловая кислота	Ацетилсалициловая кислота
		Ацетилсалициловая кислота	Ацетилсалициловая кислота
		Производитель	Адрес
		Открытое акционерное общество "Ирбитский химико-фармацевтический завод" (ОАО "Ирбитский химфармзавод")	623856, Свердловская область, г. Ирбит, ул. Карла Маркса, д. 124
		Хэбэй Цзине Кемикал Инжиниринг Ко., Лтд., подразделение медицинских и химических технологий	Nandian Town, Pingshan County, Shijiazhuang City, Hebei Province, China
		Срок годности	Условия хранения
		4 года	В защищенном от света месте, при температуре не выше 25 град.
		3 года	В защищенном от света месте, при температуре не выше 30 град.
		Фармакоп. статья / Номер НД	Входит в перечень нарк. средств, псих. веществ и их прекурсоров
		ЛСР-008010/10-120810	~
		ЛСР-006568/10-170220	~

	Ацетилсалициловая кислота	Ацетилсалициловая кислота	Шандонг Ксинхуа Фармасьютикал Ко.Лтд	Hutian Chemical Industrial Zone, Zibo City, Shandong, P.R.China	4 года	В сухом, защищенном от света месте, при температуре не выше 25 град.	ФС 000806-260314	~
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="~"/>