



## Регистрационное удостоверение



1	Номер <b>Р N000991/01</b>	Дата регистрации <b>10.01.2012</b>	Дата решения <b>20.02.2018</b>
	Дата переоформления <b>06.03.2017</b>	Разрешён ввод в гражданский оборот до <b>Бессрочный</b>	
2	Наименование держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата	Наименование <b>ООО "Оранж Фарма"</b>	Страна <b>Россия</b>
3	Торговое наименование лекарственного препарата	<b>Римантадин</b>	
4	Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование	<b>Римантадин</b>	
5	Формы выпуска	Лекарственная форма таблетки	Дозировка 50 мг
		Срок годности 5 лет	Условия хранения Упаковки В сухом месте, при температуре не выше 25 град. • 10 шт. - упаковки ячейковые контурные (2 шт.) - пачки картонные (20 шт.) - Без рецепта
6	Сведения о стадиях производства	№ п/п 1	Стадия производства Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)
			Производитель Общество с ограниченной ответственностью "РОЗЛЕКС ФАРМ" (ООО "РОЗЛЕКС ФАРМ")
			Адрес производителя 171261, Тверская обл., Конаковский район, пгт. Редкино, ул. Заводская д. 1
			Страна Россия
7	Инструкция по применению лекарственного препарата	<a href="#">Показать инструкции</a>	
8	Нормативная документация	№ п/п 1 2 3	Номер НД Р N000991/01-100112 Изм. №1 к Р N000991/01-100112 Изм. №2 к Р N000991/01-100112
			Год 2012 2017 2018
			№ изм 1 2
			Наименование Ремантадин® Римантадин Римантадин
9	Фармако-терапевтическая группа	Фармако-терапевтическая группа противовирусное средство	
10	Анатомо-терапевтическая химическая классификация	Код АТХ J05AC02	АТХ Римантадин
11	Фармацевтическая субстанция	Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование Римантадин	Торг. наим. Римантадина гидрохлорид
		Производитель Чжецзян Апелоа Кангю Фармацеутикал Ко.Лтд	Адрес 333 Jiangnan Road, Hengdian, Dongyang, Zhejiang, P.R. China
		Срок годности 5 лет	Условия хранения В сухом, защищенном от света месте, при температуре не выше 25 град.
		Фармакоп. статья / Номер НД П N014012/01-190609	Входит в перечень нарк. средств, псих. веществ и их прекурсоров ~
12	Особые отметки	Наличие лекарственного препарата в перечне ЖНВЛП <b>Нет</b>	
		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 ~	