



Регистрационное удостоверение



1	<p>Номер <input type="text" value="ЛП-№(000302)-(РГ-RU)"/></p> <p>Дата регистрации <input type="text" value="14.07.2021"/></p> <p>Дата окончания действия <input type="text" value="14.07.2026"/></p> <p>Дата решения <input type="text" value="24.08.2023"/></p> <p>Разрешён ввод в гражданский оборот до <input type="text" value="5 лет"/></p>																														
2	<p>Наименование держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата</p> <p>Наименование <input type="text" value="АЛКАЛОИД АД Скопье"/></p> <p>Страна <input type="text" value="Республика Северная Македония"/></p>																														
3	<p>Торговое наименование лекарственного препарата <input type="text" value="Сейзар"/></p>																														
4	<p>Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование <input type="text" value="Ламотриджин"/></p>																														
5	<table border="1"> <thead> <tr> <th rowspan="2">Лекарственная форма</th> <th rowspan="2">Дозировка</th> <th>Срок годности</th> <th>Условия хранения</th> </tr> <tr> <th colspan="2">Упаковки</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td rowspan="2">таблетки</td> <td rowspan="2">100 мг</td> <td>3 года</td> <td>При температуре не выше 25 град.</td> </tr> <tr> <td colspan="2">• 15 шт. - блистеры (2 шт.) - пачки картонные (30 шт.) - По рецепту</td> </tr> <tr> <td rowspan="2">таблетки</td> <td rowspan="2">200 мг</td> <td>3 года</td> <td>При температуре не выше 25 град.</td> </tr> <tr> <td colspan="2">• 15 шт. - блистеры (2 шт.) - пачки картонные (30 шт.) - По рецепту</td> </tr> <tr> <td rowspan="2">таблетки</td> <td rowspan="2">25 мг</td> <td>3 года</td> <td>При температуре не выше 25 град.</td> </tr> <tr> <td colspan="2">• 10 шт. - блистеры (3 шт.) - пачки картонные (30 шт.) - По рецепту</td> </tr> <tr> <td rowspan="2">таблетки</td> <td rowspan="2">50 мг</td> <td>3 года</td> <td>При температуре не выше 25 град.</td> </tr> <tr> <td colspan="2">• 10 шт. - блистеры (3 шт.) - пачки картонные (30 шт.) - По рецепту</td> </tr> </tbody> </table>	Лекарственная форма	Дозировка	Срок годности	Условия хранения	Упаковки		таблетки	100 мг	3 года	При температуре не выше 25 град.	• 15 шт. - блистеры (2 шт.) - пачки картонные (30 шт.) - По рецепту		таблетки	200 мг	3 года	При температуре не выше 25 град.	• 15 шт. - блистеры (2 шт.) - пачки картонные (30 шт.) - По рецепту		таблетки	25 мг	3 года	При температуре не выше 25 град.	• 10 шт. - блистеры (3 шт.) - пачки картонные (30 шт.) - По рецепту		таблетки	50 мг	3 года	При температуре не выше 25 град.	• 10 шт. - блистеры (3 шт.) - пачки картонные (30 шт.) - По рецепту	
Лекарственная форма	Дозировка			Срок годности	Условия хранения																										
		Упаковки																													
таблетки	100 мг	3 года	При температуре не выше 25 град.																												
		• 15 шт. - блистеры (2 шт.) - пачки картонные (30 шт.) - По рецепту																													
таблетки	200 мг	3 года	При температуре не выше 25 град.																												
		• 15 шт. - блистеры (2 шт.) - пачки картонные (30 шт.) - По рецепту																													
таблетки	25 мг	3 года	При температуре не выше 25 град.																												
		• 10 шт. - блистеры (3 шт.) - пачки картонные (30 шт.) - По рецепту																													
таблетки	50 мг	3 года	При температуре не выше 25 град.																												
		• 10 шт. - блистеры (3 шт.) - пачки картонные (30 шт.) - По рецепту																													
6	<table border="1"> <thead> <tr> <th>№ п/п</th> <th>Стадия производства</th> <th>Производитель</th> <th>Адрес производителя</th> <th>Страна</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>1</td> <td>Упаковщик/фасовщик (вторичная/третичная упаковка)</td> <td>АЛКАЛОИД АД Скопье</td> <td>Blvd. Aleksandar Makedonski 12, 1000 Skorje, Republic of North Macedonia</td> <td>Республика Северная Македония</td> </tr> </tbody> </table>	№ п/п	Стадия производства	Производитель	Адрес производителя	Страна	1	Упаковщик/фасовщик (вторичная/третичная упаковка)	АЛКАЛОИД АД Скопье	Blvd. Aleksandar Makedonski 12, 1000 Skorje, Republic of North Macedonia	Республика Северная Македония																				
№ п/п	Стадия производства	Производитель	Адрес производителя	Страна																											
1	Упаковщик/фасовщик (вторичная/третичная упаковка)	АЛКАЛОИД АД Скопье	Blvd. Aleksandar Makedonski 12, 1000 Skorje, Republic of North Macedonia	Республика Северная Македония																											

		2	Упаковщик/фасовщик (в первичную упаковку)	АЛКАЛОИД АД Скопье	Blvd. Aleksandar Makedonski 12, 1000 Skopje, Republic of North Macedonia	Республика Северная Македония			
		3	Производитель (готовой ЛФ)	АЛКАЛОИД АД Скопье	Blvd. Aleksandar Makedonski 12, 1000 Skopje, Republic of North Macedonia	Республика Северная Македония			
		4	Выпускающий контроль качества	АЛКАЛОИД АД Скопье	Blvd. Aleksandar Makedonski 12, 1000 Skopje, Republic of North Macedonia	Республика Северная Македония			
7	Инструкция по применению лекарственного препарата	<a href="#">Показать инструкции</a>							
8	Нормативная документация	№ п/п	Номер НД		Год	№ изм	Наименование		
		1	ЛП-№(000302)-(РГ-RU)-240823		2023		Сейзар		
9	Фармако-терапевтическая группа	<b>Фармако-терапевтическая группа</b> противоэпилептические средства; другие противоэпилептические средства							
10	Анатомо-терапевтическая химическая классификация	<b>Код АТХ</b>		<b>АТХ</b>					
		N03AX09		Ламотриджин					
11	Фармацевтическая субстанция	<b>Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование</b>	<b>Торг. наим.</b>	<b>Производитель</b>	<b>Адрес</b>	<b>Срок годности</b>	<b>Условия хранения</b>	<b>Фармакоп. статья / Номер НД</b>	<b>Входит в перечень нарк. средств, псих. веществ и их прекурсоров</b>
		Ламотриджин		Джубилант Дженерикс Лимитед	No. 18, 56, 57 & 58, KIADB Industrial Area, Nanjangud-571 302, Mysore District, Karnataka, India	~			~
		Ламотриджин		РА Кем Фарма Лтд	R.S. №.50/1, Mukteswarapuram, Jaggiahpet (M), Krishna District, Andhra 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="~"/>