



## Регистрационное удостоверение



1	Номер <input type="text" value="ЛС-002542"/>	Дата регистрации <input type="text" value="13.04.2012"/>	Дата решения <input type="text" value="15.12.2023"/>						
	Дата переоформления <input type="text" value="15.12.2023"/>	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='Акционерное общество "Нижегородский химико-фармацевтический завод" (АО "Нижфарм")'/>	Страна <input type="text" value="Россия"/>						
3	Торговое наименование лекарственного препарата	<input type="text" value="Лизиноприл"/>							
4	Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование	<input type="text" value="Лизиноприл"/>							
5	Формы выпуска	Лекарственная форма	Дозировка	Срок годности	Условия хранения				
		таблетки	10 мг	3 года	В защищенном от света месте, при температуре не выше 25 град.				
					<ul style="list-style-type: none"> <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>30 шт. - упаковки ячейковые контурные - пачки картонные (30 шт.) - По рецепту</li> </ul>				
таблетки	20 мг	3 года	В защищенном от света месте, при температуре не выше 25 град.						
					<ul style="list-style-type: none"> <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>30 шт. - упаковки ячейковые контурные - пачки картонные (30 шт.) - По рецепту</li> </ul>				
таблетки	5 мг	3 года	В защищенном от света месте, при температуре не выше 25 град.			<ul style="list-style-type: none"> <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>30 шт. - упаковки ячейковые контурные - пачки картонные (30 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 "Хемофарм" (ООО "Хемофарм")	249035, Калужская обл., г. Обнинск, Киевское шоссе, д. 62	Россия			
7	Инструкция по применению лекарственного препарата	<input type="button" value="Показать инструкции"/>							
8	Нормативная документация	№ п/п	Номер НД	Год	№ изм	Наименование			
		1	ЛС-002542-130412	2012		Лизиноприл Шгада			
		2	Изм. №1 к ЛС-002542-130412	2012	1	Лизиноприл Шгада			
		3	Изм. №2 к ЛС-002542-130412	2013	2	Лизиноприл Шгада			
		4	Изм. №3 к ЛС-002542-130412	2013	3	Лизиноприл Шгада			
		5	Изм. №4 к ЛС-002542-130412	2018	4	Лизиноприл Шгада			
		6	Изм. №5 к ЛС-002542-130412	2019	5	Лизиноприл Шгада			
		7	Изм. №6 к ЛС-002542-130412	2021	6	Лизиноприл Шгада			
		8	Изм. №7 к ЛС-002542-130412	2023	7	Лизиноприл			
9	Фармако-терапевтическая группа	Фармако-терапевтическая группа							
		АПФ ингибитор							
10	Анатомо-терапевтическая химическая классификация	Код АТХ	АТХ						
		C09AA03	Лизиноприл						
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
		Лизиноприл	Лизиноприл дигидрат	Чжэцзян Хуахай Фармасьютикал Ко.Лтд	Юнимарк Ремедис Лтд	Chuannan Duqiao, Linhai, Zhejiang 317016, China	41/42, G.I.D.C., 1st Phase, Vapi-396 195, Dist: Valsad, Gujarat State, India	~	В защищенном от света месте, при температуре не выше 25 град.
12	Особые отметки	Наличие лекарственного препарата в перечне ЖНВЛП							<input type="text" value="Да"/>

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