



## Регистрационное удостоверение



1	Номер <input type="text" value="ЛП-000819"/>	Дата регистрации <input type="text" value="07.10.2011"/>	Дата решения <input type="text" value="26.04.2023"/>
	Дата переоформления <input type="text" value="09.02.2023"/>	Разрешён ввод в гражданский оборот до <input type="text" value="Бессрочный"/>	

2	Наименование держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата	Наименование <input "фармстандарт-томскхимфарм")"="" (оао="" type="text" value="Открытое акционерное общество " фармстандарт-томскхимфарм"=""/>
	Страна	<input type="text" value="Россия"/>

3	Торговое наименование лекарственного препарата	<input type="text" value="Розувастатин"/>
---	--	---

4	Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование	<input type="text" value="Розувастатин"/>
---	--	---

5	Формы выпуска	Лекарственная форма	Дозировка	Срок годности	Условия хранения
				Упаковки	
	таблетки, покрытые пленочной оболочкой	10 мг	3 года	При температуре не выше 25 град.	
				<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 (6 шт.) - пачки картонные (60 шт.) - По рецепту</li> <li>10 шт. - упаковки ячейковые контурные (9 шт.) - пачки картонные (90 шт.) - По рецепту</li> </ul>	
	таблетки, покрытые пленочной оболочкой	20 мг	3 года	При температуре не выше 25 град.	
				<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 (6 шт.) - пачки картонные (60 шт.) - По рецепту</li> <li>10 шт. - упаковки ячейковые контурные (9 шт.) - пачки картонные (90 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)	Открытое акционерное общество "Фармстандарт-Лексредства" (ОАО "Фармстандарт-Лексредства")	Курская обл., г. Курск, ул. 2-я Агрегатная, д. 1а/18	Россия

7	Инструкция по применению лекарственного препарата	<input type="button" value="Показать инструкции"/>
---	---	--

8	Нормативная документация	№ п/п	Номер НД	Год	№ изм	Наименование
		1	ЛП-000819-310718	2018		Акорта®
		2	Изм. №1 к ЛП-000819-310718	2019	1	Акорта®
		3	Изм. №2 к ЛП-000819-310718	2020	2	Розувастатин
		4	Изм. №3 к ЛП-000819-310718	2022	3	Розувастатин
		5	Изм. №4 к ЛП-000819-310718	2023	4	Розувастатин

9	Фармако-терапевтическая группа	<b>Фармако-терапевтическая группа</b> гиполипидемическое средство - ГМГ-КоА-редуктазы ингибитор
---	--------------------------------	--

10	Анатомо-терапевтическая химическая классификация	Код АТХ	АТХ
		C10AA07	Розувастатин

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
		Розувастатин	Розувастатин кальция	Нош Лабз Pvt. Ltd.	Unit-II, Sy No.14, Gaddapotharam Village, IDA, Kazipally, Jinnaram Mandal, Sangareddy District - 502 319, Telangana, India	4 года; 1 мес. (в защищенном от света месте при температуре не выше 25 град., в герметичной упаковке)	В защищенном от света месте, при температуре 2-8 град., в герметичной упаковке	ФС-001309-080822	~

		Розувастатин	Розувастатин кальция	Биокон Лимитед	Plot No. 213-215 & 216/B, Phase-II, IDA, Pashamylaram, Sangareddy District- 502 307, Telangana State, India	3 года	В защищенном от света и влаги месте, при температуре 2-8 град., в герметичной упаковке, в атмосфере азота	ФС-000716- 040322	~	
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="Нет"/>	<input type="text" value="~"/>