



Регистрационное удостоверение



| 1 | Номер <input type="text" value="П N012046/01"/> Дата регистрации <input type="text" value="24.02.2011"/> Дата решения <input type="text" value="13.09.2018"/> | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
|---------------------|---|---|---------------------------------------|---------------|---------------------|--------------|---|---|----------------------------|---------------------------------------|----------------------------------|---|-------------------------------|----------|------|----------|----------------------------------|---|------|---|----------|
| | Разрешён ввод в гражданский оборот до <input type="text" value="Бессрочный"/> | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| 2 | Наименование держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата: <input type="text" value="Торрент Фармасьютикалс Лтд"/> Страна: <input type="text" value="Индия"/> | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| 3 | Торговое наименование лекарственного препарата: <input type="text" value="Листрил®"/> | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| 4 | Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование: <input type="text" value="Лизиноприл"/> | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| 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">10 мг</td> <td>3 года</td> <td>При температуре не выше 30 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">5 мг</td> <td>3 года</td> <td>При температуре не выше 30 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 | 10 мг | 3 года | При температуре не выше 30 град. | • 10 шт. - блистеры (3 шт.) - пачки картонные (30 шт.) - По рецепту | | таблетки | 5 мг | 3 года | При температуре не выше 30 град. | • 10 шт. - блистеры (3 шт.) - пачки картонные (30 шт.) - По рецепту | | | |
| Лекарственная форма | Дозировка | | | Срок годности | Условия хранения | | | | | | | | | | | | | | | | |
| | | Упаковки | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| таблетки | 10 мг | 3 года | При температуре не выше 30 град. | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| | | • 10 шт. - блистеры (3 шт.) - пачки картонные (30 шт.) - По рецепту | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| таблетки | 5 мг | 3 года | При температуре не выше 30 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>Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)</td> <td>Торрент Фармасьютикалс Лтд</td> <td>Indrad - 382721, Dist. Mehsana, India</td> <td>Индия</td> </tr> </tbody> </table> | № п/п | Стадия производства | Производитель | Адрес производителя | Страна | 1 | Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества) | Торрент Фармасьютикалс Лтд | Indrad - 382721, Dist. Mehsana, India | Индия | | | | | | | | | | |
| № п/п | Стадия производства | Производитель | Адрес производителя | Страна | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| 1 | Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества) | Торрент Фармасьютикалс Лтд | Indrad - 382721, Dist. Mehsana, India | Индия | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| 7 | Инструкция по применению лекарственного препарата: <input type="button" value="Показать инструкции"/> | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| 8 | <table border="1"> <thead> <tr> <th>№ п/п</th> <th>Номер НД</th> <th>Год</th> <th>№ изм</th> <th>Наименование</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>1</td> <td>П N012046/01-240211</td> <td>2011</td> <td></td> <td>Листрил®</td> </tr> <tr> <td>2</td> <td>Изм. №1 к П N012046/01-240211</td> <td>2012</td> <td>1</td> <td>Листрил®</td> </tr> <tr> <td>3</td> <td>Изм. №2 к П N012046/01-240211</td> <td>2018</td> <td>2</td> <td>Листрил®</td> </tr> </tbody> </table> | № п/п | Номер НД | Год | № изм | Наименование | 1 | П N012046/01-240211 | 2011 | | Листрил® | 2 | Изм. №1 к П N012046/01-240211 | 2012 | 1 | Листрил® | 3 | Изм. №2 к П N012046/01-240211 | 2018 | 2 | Листрил® |
| № п/п | Номер НД | Год | № изм | Наименование | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| 1 | П N012046/01-240211 | 2011 | | Листрил® | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| 2 | Изм. №1 к П N012046/01-240211 | 2012 | 1 | Листрил® | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| 3 | Изм. №2 к П N012046/01-240211 | 2018 | 2 | Листрил® | | | | | | | | | | | | | | | | | |

| | | | | | | | | | |
|----|--|---|----------------------|-----------------------|--|---------------|--|-----------------------------|---|
| 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 | | Люпин Лабораториз Лтд | ~ | ~ | | | ~ |
| | | Лизиноприл | Лизиноприла дигидрат | Хетеро Драгс Лимитед | Sy. No. 213, 214 & 255, Bonthapally Village, Jinnaram Mandal, Medak District – 502 313, Telangana, India | 5 лет | В сухом, защищенном от света месте, при температуре не выше 25 град. | ФС 000177-280911 | ~ |
| 12 | Особые отметки | Наличие лекарственного препарата в перечне ЖНВЛП | | | | | | | <input type="checkbox"/> 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 | | | | | | | <input type="checkbox"/> ~ |