БМКП

Войти 28.06.2021 Страна Россия

Нет

1 _	Нормативная	1	№ п/п Ном	ер НЛ	Гол	№ изм	Наимено	вание		
Ш	лекарственного препарата									
₁ 7	применению	Показать инструкции								
ı _ l	Инструкция по			r						
Ш		i i	качества	комбинат "АКРИХИН"	(АО "АКРИ	ХИН")	район, г. Старая Купавна,	ул. Кирова, д. 29	госсия	
		₁	Выпускающий контроль	Акционерное общество	"Химико-фа	рмацевтический	142450, Московская обл., Ногинский		Россия	
			производитель (готовой лФ)	комбинат "АКРИХИН" (АО "АКРИХИН")		район, г. Старая Купавна,	Купавна, ул. Кирова, д. 29			
		2 1	Производитель (готовой ЛФ)	Акционерное общество	"Химико-фа	рмацевтический	142450, Московская обл.,	Ногинский	Россия	
O	производства		первичную упаковку)	комбинат "АКРИХИН"	' (АО "АКРИХИН")		район, г. Старая Купавна,	ул. Кирова, д. 29	госсия	
6	Сведения о стадиях		Упаковщик/фасовщик (в	Акционерное общество "Химико-фармацевтический		142450, Московская обл., Ногинский		Россия		

	лекарственного препарата					
0	Нормативная	№ п/п	Номер НД	Год	№ изм	Наименование
О	документация	1	ЛП-007130-280621	2021		Нимесулид-Акрихин
	Фармако-терапевтическая		Фарм	ако-терапевтич	еская группа	
9	группа	НПВП				

Анатомо-терапевтическая Код АТХ ATX 10 химическая M01AX17 Нимесулид классификация

		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
11	субстанция	Нимесулид	Нимесулид- Тривиум	Аэрти Лрэгс Лтл	Plot No N-198, MIDC, Tarapur, Boisar, Tal. Palghar, Dist. Thane, 401506, Maharashtra State, India	5 лет	В защищенном от света месте, при температуре не выше 30 град., в герметичной упаковке	ЛСР-000303/10- 210819	~
		Нимесулид	Нимесулид	Тяньцзинь Инститьют оф Фармасьютикал Ресерч Фармасьютикал Ко., Лтд	Huanghuadian Town, Wuqing District, Tianjin, China	5 лет	В защищенном от света месте, при температуре не выше 25 град.	ФС 000886- 280617	~

		Наличие лекарственного препарата в перечне ЖНВЛП
12	Особые отметки	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