



Регистрационное удостоверение



1	<p>Номер P N002874/01 Дата регистрации 15.08.2008 Дата решения 15.02.2022</p> <p>Дата переоформления 15.02.2022 Разрешён ввод в гражданский оборот до Бессрочный</p>																									
2	<p>Наименование держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата: Наименование ООО "Джонсон & Джонсон"</p> <p>Страна: Россия</p>																									
3	<p>Торговое наименование лекарственного препарата: Мотрин®</p>																									
4	<p>Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование: Напроксен</p>																									
5	<table border="1"> <thead> <tr> <th rowspan="2">Лекарственная форма</th> <th rowspan="2">Дозировка</th> <th rowspan="2">Срок годности</th> <th colspan="2">Условия хранения</th> </tr> <tr> <th colspan="2">Упаковки</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td rowspan="3">таблетки</td> <td rowspan="3">250 мг</td> <td rowspan="3">3 года</td> <td colspan="2">В сухом, защищенном от света месте, при температуре не выше 25 град.</td> </tr> <tr> <td colspan="2">• 10 шт. - упаковки ячейковые контурные - пачки картонные (10 шт.) - Без рецепта</td> </tr> <tr> <td colspan="2">• 10 шт. - упаковки ячейковые контурные (2 шт.) - пачки картонные (20 шт.) - Без рецепта</td> </tr> <tr> <td colspan="2"></td> <td colspan="2">• 10 шт. - упаковки ячейковые контурные (3 шт.) - пачки картонные (30 шт.) - Без рецепта</td> </tr> </tbody> </table>	Лекарственная форма	Дозировка	Срок годности	Условия хранения		Упаковки		таблетки	250 мг	3 года	В сухом, защищенном от света месте, при температуре не выше 25 град.		• 10 шт. - упаковки ячейковые контурные - пачки картонные (10 шт.) - Без рецепта		• 10 шт. - упаковки ячейковые контурные (2 шт.) - пачки картонные (20 шт.) - Без рецепта				• 10 шт. - упаковки ячейковые контурные (3 шт.) - пачки картонные (30 шт.) - Без рецепта						
Лекарственная форма	Дозировка				Срок годности	Условия хранения																				
		Упаковки																								
таблетки	250 мг	3 года	В сухом, защищенном от света месте, при температуре не выше 25 град.																							
			• 10 шт. - упаковки ячейковые контурные - пачки картонные (10 шт.) - Без рецепта																							
			• 10 шт. - упаковки ячейковые контурные (2 шт.) - пачки картонные (20 шт.) - Без рецепта																							
		• 10 шт. - упаковки ячейковые контурные (3 шт.) - пачки картонные (30 шт.) - Без рецепта																								
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>Акционерное общество "Химико-фармацевтический комбинат "АКРИХИН" (АО "АКРИХИН")</td> <td>142450, Московская обл., г.о. Богородский, г. Старая Купавна, ул. Кирова, д. 29</td> <td>Россия</td> </tr> </tbody> </table>	№ п/п	Стадия производства	Производитель	Адрес производителя	Страна	1	Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)	Акционерное общество "Химико-фармацевтический комбинат "АКРИХИН" (АО "АКРИХИН")	142450, Московская обл., г.о. Богородский, г. Старая Купавна, ул. Кирова, д. 29	Россия															
№ п/п	Стадия производства	Производитель	Адрес производителя	Страна																						
1	Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)	Акционерное общество "Химико-фармацевтический комбинат "АКРИХИН" (АО "АКРИХИН")	142450, Московская обл., г.о. Богородский, г. Старая Купавна, ул. Кирова, д. 29	Россия																						
7	<p>Инструкция по применению лекарственного препарата</p> <p>Показать инструкции</p>																									
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>P N002874/01-180510</td> <td>2010</td> <td></td> <td>Напроксен-Акри®</td> </tr> <tr> <td>2</td> <td>Изм. №1 к P N002874/01-180510</td> <td>2014</td> <td>1</td> <td>Напроксен-Акри®</td> </tr> <tr> <td>3</td> <td>Изм. №2 к P N002874/01-180510</td> <td>2016</td> <td>2</td> <td>Напроксен-Акри®</td> </tr> <tr> <td>4</td> <td>Изм. №3 к P N002874/01-180510</td> <td>2017</td> <td>3</td> <td>Мотрин®</td> </tr> </tbody> </table>	№ п/п	Номер НД	Год	№ изм	Наименование	1	P N002874/01-180510	2010		Напроксен-Акри®	2	Изм. №1 к P N002874/01-180510	2014	1	Напроксен-Акри®	3	Изм. №2 к P N002874/01-180510	2016	2	Напроксен-Акри®	4	Изм. №3 к P N002874/01-180510	2017	3	Мотрин®
№ п/п	Номер НД	Год	№ изм	Наименование																						
1	P N002874/01-180510	2010		Напроксен-Акри®																						
2	Изм. №1 к P N002874/01-180510	2014	1	Напроксен-Акри®																						
3	Изм. №2 к P N002874/01-180510	2016	2	Напроксен-Акри®																						
4	Изм. №3 к P N002874/01-180510	2017	3	Мотрин®																						

		5	Изм. №4 к Р N002874/01-180510	2019	4	Мотрин®			
		6	Изм. №5 к Р N002874/01-180510	2019	5	Мотрин®			
		7	Изм. №6 к Р N002874/01-180510	2019	6	Мотрин®			
		8	Изм. №7 к Р N002874/01-180510	2020	7	Мотрин®			
		9	Изм. №8 к Р N002874/01-180510	2022	8	Мотрин®			
9	Фармако-терапевтическая группа	Фармако-терапевтическая группа							
		НПВП							
10	Анатомо-терапевтическая химическая классификация	Код АТХ		АТХ					
		M01AE02		Напроксен					
11	Фармацевтическая субстанция	Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование	Торг. наим.	Производитель	Адрес	Срок годности	Условия хранения	Фармакоп. статья / Номер ИД	Входит в перечень нарк. средств, псих. веществ и их прекурсоров
		Напроксен	Напроксен	Дивис Лабораториз Лимитед	Unit-II, Chippada Village, Annavaram (P.O.), Bheemunipatnam Mandal, Visakhapatnam District, Andhra Pradesh 531 162, India	5 лет	В защищенном от света месте, при температуре не выше 30 град.	ФС-000015-071019	~
		Напроксен	Напроксен	Чжэцзян Чериотир Фармасьютикал Ко.Лтд	Tongyuanxi, Dazhan, Xianju County, Zhejiang Province, 317321, P.R. China	3 года	В сухом, защищенном от света месте, при температуре не выше 25 град.	ЛС-000665-210911	~
12	Особые отметки	Наличие лекарственного препарата в перечне ЖНВЛП							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							~