



Регистрационное удостоверение



1	<p>Номер <input type="text" value="ЛП-№(000388)-(РГ-RU)"/></p> <p>Дата регистрации <input type="text" value="13.10.2021"/></p> <p>Дата окончания действия <input type="text" value="13.10.2026"/></p> <p>Дата решения <input type="text" value="18.07.2022"/></p> <p>Разрешён ввод в гражданский оборот до <input type="text" value="5 лет"/></p>																									
2	<p>Наименование держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата</p> <p>Наименование <input type="text" value="Актавис Групп ПТС ехф"/></p> <p>Страна <input type="text" value="Исландия"/></p>																									
3	<p>Торговое наименование лекарственного препарата <input type="text" value="Клопидогрел/АСК-Тева"/></p>																									
4	<p>Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование <input type="text" value="Ацетилсалициловая кислота+Клопидогрел"/></p>																									
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">100 мг+75 мг</td> <td>3 года</td> <td>При температуре не выше 30 град., в оригинальной упаковке</td> </tr> <tr> <td colspan="2"> <ul style="list-style-type: none"> 10 шт. - блистеры (10 шт.) - пачки картонные (100 шт.) - По рецепту 7 шт. - блистеры (2 шт.) - пачки картонные (14 шт.) - По рецепту 7 шт. - блистеры (4 шт.) - пачки картонные (28 шт.) - По рецепту </td> </tr> </tbody> </table>	Лекарственная форма	Дозировка	Срок годности	Условия хранения	Упаковки		таблетки	100 мг+75 мг	3 года	При температуре не выше 30 град., в оригинальной упаковке	<ul style="list-style-type: none"> 10 шт. - блистеры (10 шт.) - пачки картонные (100 шт.) - По рецепту 7 шт. - блистеры (2 шт.) - пачки картонные (14 шт.) - По рецепту 7 шт. - блистеры (4 шт.) - пачки картонные (28 шт.) - По рецепту 														
Лекарственная форма	Дозировка			Срок годности	Условия хранения																					
		Упаковки																								
таблетки	100 мг+75 мг	3 года	При температуре не выше 30 град., в оригинальной упаковке																							
		<ul style="list-style-type: none"> 10 шт. - блистеры (10 шт.) - пачки картонные (100 шт.) - По рецепту 7 шт. - блистеры (2 шт.) - пачки картонные (14 шт.) - По рецепту 7 шт. - блистеры (4 шт.) - пачки картонные (28 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>Упаковщик/фасовщик (вторичная/третичная упаковка)</td> <td>Актавис ЛТд</td> <td>BLB015-016, Bulebel Industrial Estate, Zejtun ZTN3000, Malta</td> <td>Мальта</td> </tr> <tr> <td>2</td> <td>Упаковщик/фасовщик (в первичную упаковку)</td> <td>Актавис ЛТд</td> <td>BLB015-016, Bulebel Industrial Estate, Zejtun ZTN3000, Malta</td> <td>Мальта</td> </tr> <tr> <td>3</td> <td>Производитель (готовой ЛФ)</td> <td>Актавис ЛТд</td> <td>BLB015-016, Bulebel Industrial Estate, Zejtun ZTN3000, Malta</td> <td>Мальта</td> </tr> <tr> <td>4</td> <td>Выпускающий контроль качества</td> <td>Актавис ЛТд</td> <td>BLB015-016, Bulebel Industrial Estate, Zejtun ZTN3000, Malta</td> <td>Мальта</td> </tr> </tbody> </table>	№ п/п	Стадия производства	Производитель	Адрес производителя	Страна	1	Упаковщик/фасовщик (вторичная/третичная упаковка)	Актавис ЛТд	BLB015-016, Bulebel Industrial Estate, Zejtun ZTN3000, Malta	Мальта	2	Упаковщик/фасовщик (в первичную упаковку)	Актавис ЛТд	BLB015-016, Bulebel Industrial Estate, Zejtun ZTN3000, Malta	Мальта	3	Производитель (готовой ЛФ)	Актавис ЛТд	BLB015-016, Bulebel Industrial Estate, Zejtun ZTN3000, Malta	Мальта	4	Выпускающий контроль качества	Актавис ЛТд	BLB015-016, Bulebel Industrial Estate, Zejtun ZTN3000, Malta	Мальта
№ п/п	Стадия производства	Производитель	Адрес производителя	Страна																						
1	Упаковщик/фасовщик (вторичная/третичная упаковка)	Актавис ЛТд	BLB015-016, Bulebel Industrial Estate, Zejtun ZTN3000, Malta	Мальта																						
2	Упаковщик/фасовщик (в первичную упаковку)	Актавис ЛТд	BLB015-016, Bulebel Industrial Estate, Zejtun ZTN3000, Malta	Мальта																						
3	Производитель (готовой ЛФ)	Актавис ЛТд	BLB015-016, Bulebel Industrial Estate, Zejtun ZTN3000, Malta	Мальта																						
4	Выпускающий контроль качества	Актавис ЛТд	BLB015-016, Bulebel Industrial Estate, Zejtun ZTN3000, Malta	Мальта																						
7	<p>Инструкция по применению лекарственного препарата</p> <p><input type="button" value="Показать инструкции"/></p>																									

8	Нормативная документация	№ п/п	Номер НД		Год	№ изм	Наименование		
		1	ЛП-№(000388)-(РГ-RU)-180722		2022		Клопидогрел/АСК-Тева		
9	Фармако-терапевтическая группа	Фармако-терапевтическая группа антитромботические средства; антиагреганты, кроме гепарина							
10	Анатомо-терапевтическая химическая классификация	Код АТХ	АТХ						
		B01AC30	Ингибиторы агрегации тромбоцитов в комбинации						
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
		Клопидогрел		Д-р Редди`с Лабораторис ЛТд	СТО, Unit-I, Plot Nos. 137, 138, 145 & 146, S.V. Co-Op, Industrial Estate Bollaram Village, Jinnaram Mandal Sangareddy District, Telengana - 502325, India	~			~
		Клопидогрел		Д-р Редди`с Лабораторис ЛТд	Unit-V, Peddadevulapalli, Tripuraram Mandal, Miryalaguda Taluk, Nalgonda District, Telangana, 508 207, India	~			~
		Ацетилсалициловая кислота		Новасил	Rue Prosper Monnet, Usine de Saint-Fons Chimie, BP 53, Saint Fons, 69190,France	~			~
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							~