



Регистрационное удостоверение



1	<p>Номер <input type="text" value="ЛП-007170"/></p> <p>Дата регистрации <input type="text" value="07.07.2021"/></p> <p>Дата окончания действия <input type="text" value="31.12.2025"/></p> <p>Дата решения <input type="text" value="11.11.2022"/></p> <p>Дата переоформления <input type="text" value="02.03.2022"/></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 (ао="" \"фармасинтез\")"="" type="text" value="Акционерное общество \" фармасинтез\"=""/></p> <p>Страна <input type="text" value="Россия"/></p>															
3	<p>Торговое наименование лекарственного препарата <input type="text" value="Гепцифол® экспресс"/></p>															
4	<p>Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование <input type="text" value="Адеметионин"/></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="2">лиофилизат для приготовления раствора для внутривенного и внутримышечного введения</td> <td rowspan="2">400 мг</td> <td rowspan="2">3 года</td> <td colspan="2">В защищенном от света месте, при температуре не выше 25 град.</td> </tr> <tr> <td colspan="2"> <ul style="list-style-type: none"> <li>760 мг - флаконы (30 шт.) - коробки картонные /в комплекте с растворителем (ампулы) 5 мл -30 шт./ - По рецепту</li> <li>760 мг - флаконы (5 шт.) - пачки картонные /в комплекте с растворителем (ампулы) 5 мл -5 шт./ - По рецепту</li> <li>760 мг - флаконы (50 шт.) - коробки картонные /в комплекте с растворителем (ампулы) 5 мл -50 шт./ - По рецепту</li> </ul> </td> </tr> </tbody> </table>	Лекарственная форма	Дозировка	Срок годности	Условия хранения		Упаковки		лиофилизат для приготовления раствора для внутривенного и внутримышечного введения	400 мг	3 года	В защищенном от света месте, при температуре не выше 25 град.		<ul style="list-style-type: none"> <li>760 мг - флаконы (30 шт.) - коробки картонные /в комплекте с растворителем (ампулы) 5 мл -30 шт./ - По рецепту</li> <li>760 мг - флаконы (5 шт.) - пачки картонные /в комплекте с растворителем (ампулы) 5 мл -5 шт./ - По рецепту</li> <li>760 мг - флаконы (50 шт.) - коробки картонные /в комплекте с растворителем (ампулы) 5 мл -50 шт./ - По рецепту</li> </ul>		
Лекарственная форма	Дозировка				Срок годности	Условия хранения										
		Упаковки														
лиофилизат для приготовления раствора для внутривенного и внутримышечного введения	400 мг	3 года	В защищенном от света месте, при температуре не выше 25 град.													
			<ul style="list-style-type: none"> <li>760 мг - флаконы (30 шт.) - коробки картонные /в комплекте с растворителем (ампулы) 5 мл -30 шт./ - По рецепту</li> <li>760 мг - флаконы (5 шт.) - пачки картонные /в комплекте с растворителем (ампулы) 5 мл -5 шт./ - По рецепту</li> <li>760 мг - флаконы (50 шт.) - коробки картонные /в комплекте с растворителем (ампулы) 5 мл -50 шт./ - По рецепту</li> </ul>													
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 "Фармасинтез" (АО "Фармасинтез")</td> <td>г. Иркутск, ул. Р. Люксембург, д. 184</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 "Фармасинтез" (АО "Фармасинтез")	г. Иркутск, ул. Р. Люксембург, д. 184	Россия					
№ п/п	Стадия производства	Производитель	Адрес производителя	Страна												
1	Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)	Акционерное общество "Фармасинтез" (АО "Фармасинтез")	г. Иркутск, ул. Р. Люксембург, д. 184	Россия												
7	<p>Инструкция по применению лекарственного препарата</p> <p><input type="button" value="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>ЛП-007170-070721</td> <td>2021</td> <td></td> <td>Адеметионин-ФС</td> </tr> <tr> <td>2</td> <td>Изм. №1 к ЛП-007170-070721</td> <td>2022</td> <td>1</td> <td>Гепцифол® экспресс</td> </tr> </tbody> </table>	№ п/п	Номер НД	Год	№ изм	Наименование	1	ЛП-007170-070721	2021		Адеметионин-ФС	2	Изм. №1 к ЛП-007170-070721	2022	1	Гепцифол® экспресс
№ п/п	Номер НД	Год	№ изм	Наименование												
1	ЛП-007170-070721	2021		Адеметионин-ФС												
2	Изм. №1 к ЛП-007170-070721	2022	1	Гепцифол® экспресс												

		3	Изм. №2 к ЛП-007170-070721	2022	2	Гепцифол® экспресс			
9	Фармако-терапевтическая группа	<b>Фармако-терапевтическая группа</b>							
		прочие препараты для желудочно-кишечного тракта и обмена веществ, аминокислоты и их производные							
10	Анатомо-терапевтическая химическая классификация	<b>Код АТХ</b>	<b>АТХ</b>						
		A16AA02	Адеметионин						
11	Фармацевтическая субстанция	<b>Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование</b>	<b>Торг. наим.</b>	<b>Производитель</b>	<b>Адрес</b>	<b>Срок годности</b>	<b>Условия хранения</b>	<b>Фармакоп. статья / Номер НД</b>	<b>Входит в перечень нарк. средств, псих. веществ и их прекурсоров</b>
		Адеметионин		Общество с ограниченной ответственностью "БратскХимСинтез"	Иркутская обл., г. Братск, жилой район Центральный, ул. Коммунальная, зд. 5А, стр. 2	~			~
		Адеметионин		Кайпин Гэнуинэ Биокемикал Фармасьютикал Ко. Лтд	No.1 Xinke Road, Biaohai Industrial Park, Shatang Town, Kaiping City, Guangdong, China	~			~
12	Особые отметки	Наличие лекарственного препарата в перечне ЖНВЛП							<input type="text" value="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="text" value="~"/>