



Регистрационное удостоверение



1	Номер	ЛП-004228		Дата регистрации	04.04.2017		Дата окончания действия	31.12.2025		Дата решения	15.12.2021	
	Дата переоформления	15.12.2021		Разрешён ввод в гражданский оборот до	5 лет							
2	Наименование держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата	Наименование	К.О.Ромфарм Компани С.Р.Л.									
		Страна	Румыния									
3	Торговое наименование лекарственного препарата	Травапресс										
4	Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование	Травопрост										
5	Формы выпуска	Лекарственная форма	Дозировка	Срок годности				Условия хранения				
				Упаковки								
		капли глазные	0.04 мг/мл	3 года; после вскрытия - 4 нед				При температуре не выше 25 град.				
				• 2.5 мл - флаконы - пачки картонные - По рецепту								
6	Сведения о стадиях производства	№ п/п	Стадия производства			Производитель		Адрес производителя			Страна	
		1	Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)			К.О.Ромфарм Компани С.Р.Л.		Str. Eroilor nr. 1A, Oras Otopeni, 075100, Jud. Ilfov, Romania			Румыния	
7	Инструкция по применению лекарственного препарата	Показать инструкции										
8	Нормативная документация	№ п/п	Номер НД			Год	№ изм	Наименование				
		1	ЛП-004228-300421			2021		Травапресс				
9	Фармако-терапевтическая группа	Фармако-терапевтическая группа										
		противоглаукомное средство - простагландин F2-альфа аналог синтетический										
10	Анатомо-терапевтическая химическая классификация	Код АТХ	АТХ									
		S01EE04	Травопрост									

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
		Травопрост		Йонсунг Файн Кемикалс Ко., Лтд.	207, Sujeong-ro, Jangamyeon, Hwaseong-si, Gyeonggi-do, 445-944, Republic of Korea	~			~
12	Особые отметки	Наличие лекарственного препарата в перечне ЖНВЛП							<input type="text" value="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							<input type="text" value="~"/>