



Регистрационное удостоверение



| | | | | | | | | | | | | |
|---|--|---|--|--|--|--|-------------------------|--|--|--------------|------------|--|
| 1 | Номер | ЛП-№(002705)-(РГ-RU) | | Дата регистрации | 07.07.2023 | | Дата окончания действия | 07.07.2028 | | Дата решения | 07.07.2023 | |
| | | Разрешён ввод в гражданский оборот до 5 лет | | | | | | | | | | |
| 2 | Наименование держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата | Наименование | Общество с ограниченной ответственностью "Треугольник" (ООО "Треугольник") | | | | | | | | | |
| | | Страна | Россия | | | | | | | | | |
| 3 | Торговое наименование лекарственного препарата | Осельтамивир Реневал | | | | | | | | | | |
| 4 | Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование | Осельтамивир | | | | | | | | | | |
| 5 | Формы выпуска | Лекарственная форма | Дозировка | Срок годности | Условия хранения | | | | | | | |
| | | капсулы | 75 мг | 3 года | <p>Упаковки</p> <p>При температуре не выше 30 град., в оригинальной упаковке (контурная ячейковая упаковка в пачке)</p> <ul style="list-style-type: none"> 10 шт. - упаковки ячейковые контурные - пачки картонные (10 шт.) - По рецепту 10 шт. - упаковки ячейковые контурные (3 шт.) - пачки картонные (30 шт.) - По рецепту | | | | | | | |
| 6 | Сведения о стадиях производства | № п/п | Стадия производства | Производитель | | | | Адрес производителя | | Страна | | |
| | | 1 | Упаковщик/фасовщик (вторичная/третичная упаковка) | Акционерное общество "Производственная фармацевтическая компания Обновление" (АО "ПФК Обновление") | | | | Новосибирская обл., г. Новосибирск, ул. Станционная, д. 80 | | Россия | | |
| | | 2 | Упаковщик/фасовщик (в первичную упаковку) | Акционерное общество "Производственная фармацевтическая компания Обновление" (АО "ПФК Обновление") | | | | Новосибирская обл., г. Новосибирск, ул. Станционная, д. 80 | | Россия | | |
| | | 3 | Производитель (готовой ЛФ) | Акционерное общество "Производственная фармацевтическая компания Обновление" (АО "ПФК Обновление") | | | | Новосибирская обл., г. Новосибирск, ул. Станционная, д. 80 | | Россия | | |
| | | 4 | Выпускающий контроль качества | Акционерное общество "Производственная фармацевтическая компания Обновление" (АО "ПФК Обновление") | | | | Новосибирская обл., г. Новосибирск, ул. Станционная, д. | | Россия | | |

| | | | | | | | | | |
|----|---|---|---|--|---|--------------------------------------|------------------|-----------------------------|---|
| 7 | Инструкция по применению лекарственного препарата | | Показать инструкции | | | | | | |
| 8 | Нормативная документация | № п/п 1 | Номер НД ЛП-№(002705)-(ПГ-RU)-070723 | Год 2023 | № изм | Наименование Осельтамивир Реневал | | | |
| 9 | Фармако-терапевтическая группа | Фармако-терапевтическая группа противовирусные средства системного действия; противовирусные средства прямого действия; ингибиторы нейраминидазы | | | | | | | |
| 10 | Анатомо-терапевтическая химическая классификация | Код АТХ J05AH02 | АТХ Осельтамивир | | | | | | |
| 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 |
| | | Осельтамивир | | Инноваре Лабс Прайвит Лимитед | Plot No. 23 A & 23 B, Lalam Koduru (V), APSEZ, Denotified Area, Atchutapuram, Rambilli Mandal, Visakhapatnam - 531 011, Andhra Pradesh, India | ~ | | | ~ |
| | | Осельтамивир | | МСН Фармахем Прайвит Лимитед | Plot No. 212, A,B,C,D, IDA, Phase-II, Pashamylaram Village, Patancheru Mandal, Sangareddy District, 502 307, Telangana, India | ~ | | | ~ |
| | | Осельтамивир | | Акционерное общество "Производственная фармацевтическая компания Обновление" (АО "ПФК Обновление") | Новосибирская обл., г. Новосибирск, ул. Станционная, д. 80 | ~ | | | ~ |
| | | Осельтамивир | | Хетеро Лабс Лимитед | Sy. No. 10, I.D.A., Gaddapotharam village, Jinnaram Mandal, Sangareddy District, Telangana State, India | ~ | | | ~ |
| 12 | Особые отметки | Наличие лекарственного препарата в перечне ЖНВЛП | | | | | | | 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 | | | | | | | ~ |