



Регистрационное удостоверение



1	<p>Номер <input type="text" value="ЛП-006018"/></p> <p>Дата регистрации <input type="text" value="27.12.2019"/></p> <p>Дата окончания действия <input type="text" value="27.12.2024"/></p> <p>Дата решения <input type="text" value="09.12.2021"/></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="ООО " гэмбл="" дистрибьюторская="" компания""="" проктер="" энд=""/></p> <p>Страна <input type="text" value="Россия"/></p>																									
3	<p>Торговое наименование лекарственного препарата <input type="text" value="Викс День и Ночь"/></p>																									
4	<p>Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование <input type="text" value="Парацетамол+Фенилэфрин и Дифенгидрамин+Парацетамол"/></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">Формы выпуска таблетки, покрытые пленочной оболочкой, и таблетки, покрытые пленочной оболочкой</td> <td rowspan="2">650 мг+10 мг, 25 мг+500 мг</td> <td>2 года</td> <td>При температуре не выше 25 град.</td> </tr> <tr> <td colspan="2"> <ul style="list-style-type: none"> 16 шт. - блистеры - пачки картонные (16 шт.) /таблетки, покрытые пленочной оболочкой 650 мг+10 мг - 12 шт., и таблетки, покрытые пленочной оболочкой 25 мг+500 мг - 4 шт./ - Без рецепта </td> </tr> </tbody> </table>	Лекарственная форма	Дозировка	Срок годности	Условия хранения	Упаковки		Формы выпуска таблетки, покрытые пленочной оболочкой, и таблетки, покрытые пленочной оболочкой	650 мг+10 мг, 25 мг+500 мг	2 года	При температуре не выше 25 град.	<ul style="list-style-type: none"> 16 шт. - блистеры - пачки картонные (16 шт.) /таблетки, покрытые пленочной оболочкой 650 мг+10 мг - 12 шт., и таблетки, покрытые пленочной оболочкой 25 мг+500 мг - 4 шт./ - Без рецепта 														
Лекарственная форма	Дозировка			Срок годности	Условия хранения																					
		Упаковки																								
Формы выпуска таблетки, покрытые пленочной оболочкой, и таблетки, покрытые пленочной оболочкой	650 мг+10 мг, 25 мг+500 мг	2 года	При температуре не выше 25 град.																							
		<ul style="list-style-type: none"> 16 шт. - блистеры - пачки картонные (16 шт.) /таблетки, покрытые пленочной оболочкой 650 мг+10 мг - 12 шт., и таблетки, покрытые пленочной оболочкой 25 мг+500 мг - 4 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>Упаковщик/фасовщик (вторичная/третичная упаковка)</td> <td>Тева Оперейшнс Поланд Сп. з о.о.</td> <td>80 Mogilska street, 31-546 Krakow, Poland</td> <td>Польша</td> </tr> <tr> <td>2</td> <td>Упаковщик/фасовщик (в первичную упаковку)</td> <td>Тева Оперейшнс Поланд Сп. з о.о.</td> <td>80 Mogilska street, 31-546 Krakow, Poland</td> <td>Польша</td> </tr> <tr> <td>3</td> <td>Производитель (готовой ЛФ)</td> <td>Тева Оперейшнс Поланд Сп. з о.о.</td> <td>80 Mogilska street, 31-546 Krakow, Poland</td> <td>Польша</td> </tr> <tr> <td>4</td> <td>Выпускающий контроль качества</td> <td>Тева Оперейшнс Поланд Сп. з о.о.</td> <td>80 Mogilska street, 31-546 Krakow, Poland</td> <td>Польша</td> </tr> </tbody> </table>	№ п/п	Стадия производства	Производитель	Адрес производителя	Страна	1	Упаковщик/фасовщик (вторичная/третичная упаковка)	Тева Оперейшнс Поланд Сп. з о.о.	80 Mogilska street, 31-546 Krakow, Poland	Польша	2	Упаковщик/фасовщик (в первичную упаковку)	Тева Оперейшнс Поланд Сп. з о.о.	80 Mogilska street, 31-546 Krakow, Poland	Польша	3	Производитель (готовой ЛФ)	Тева Оперейшнс Поланд Сп. з о.о.	80 Mogilska street, 31-546 Krakow, Poland	Польша	4	Выпускающий контроль качества	Тева Оперейшнс Поланд Сп. з о.о.	80 Mogilska street, 31-546 Krakow, Poland	Польша
№ п/п	Стадия производства	Производитель	Адрес производителя	Страна																						
1	Упаковщик/фасовщик (вторичная/третичная упаковка)	Тева Оперейшнс Поланд Сп. з о.о.	80 Mogilska street, 31-546 Krakow, Poland	Польша																						
2	Упаковщик/фасовщик (в первичную упаковку)	Тева Оперейшнс Поланд Сп. з о.о.	80 Mogilska street, 31-546 Krakow, Poland	Польша																						
3	Производитель (готовой ЛФ)	Тева Оперейшнс Поланд Сп. з о.о.	80 Mogilska street, 31-546 Krakow, Poland	Польша																						
4	Выпускающий контроль качества	Тева Оперейшнс Поланд Сп. з о.о.	80 Mogilska street, 31-546 Krakow, Poland	Польша																						
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-006018-271219		2019		Викс День и Ночь		
		2	Изм. №1 к ЛП-006018-271219		2021	1	Викс День и Ночь		
9	Фармако-терапевтическая группа	Фармако-терапевтическая группа ОРЗ и "простуды" симптомов средство устранения							
10	Анатомо-терапевтическая химическая классификация	Код АТХ	АТХ						
		N02BE51	Парацетамол, в комбинации с другими препаратами (исключая психотропные препараты)						
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
		Фенилэфрин		Син-Тек Кем. Энд Фарм.Ко.Лтд	No.168 Kai Yuan Rd., Hsin-Ying, Tainan City 73055, Taiwan	~			~
		Дифенгидрамин		Уэнбери Лимитед	Doctors Organic Chemicals Division, K.Illindalaparru-534217, Iragavaram Mandal, West Godavari District, Andhra Pradesh, India	~			~
		Парацетамол		Атабай Илач Фабрикасы А.Ш.	Acibadem Koftuncu Sok. No. 1, 34718, Kadikoy, Istanbul, Turkey	~			~
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="~"/>