



Регистрационное удостоверение



1	Номер	ЛП-006153	Дата регистрации	19.03.2020	Дата окончания действия	19.03.2025	Дата решения	11.11.2021
	Дата переоформления	17.06.2020	Разрешён ввод в гражданский оборот до	5 лет				
2	Наименование держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата	Наименование	Д-р Редди'с Лабораторис Лтд					
		Страна	Индия					
3	Торговое наименование лекарственного препарата	Аллервэй Экспресс						
4	Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование	Левосетиризин						
5	Формы выпуска	Лекарственная форма	Дозировка	Срок годности	Условия хранения			
		таблетки, диспергируемые в полости рта	5 мг	3 года	Упаковки При температуре не выше 25 град. • 10 шт. - блистеры - пачки картонные (10 шт.) - Без рецепта • 10 шт. - блистеры (3 шт.) - пачки картонные (30 шт.) - Без рецепта			
6	Сведения о стадиях производства	№ п/п	Стадия производства	Производитель	Адрес производителя			Страна
		1	Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)	Атена Драг Деливери Солушнз Пвт.Лтд	Plot No. A-1 to A-5, MIDC, Chemical Zone, Ambernath (W), Thane 421501, Maharashtra State, India			Индия
7	Инструкция по применению лекарственного препарата	Показать инструкции						
8	Нормативная документация	№ п/п	Номер НД	Год	№ изм	Наименование		
		1	ЛП-006153-190320	2020		Аллервэй Экспресс		
		2	Изм. №1 к ЛП-006153-190320	2021	1	Аллервэй Экспресс		
9	Фармако-терапевтическая группа	Фармако-терапевтическая группа противоаллергическое средство - H1-гистаминовых рецепторов блокатор						
10	Анатомо-терапевтическая химическая	Код АТХ	АТХ					
		R06AE09	Левосетиризин					

классификация									
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
		Левосетиризин		Саймед Лабс Лтд	Unit-II, Plot No. 25/B, Phase-III, I.D.A., Jeedimetla, Hyderabad 500 055, Telangana State, India	~			~
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="~"/>