



Регистрационное удостоверение



1	<p>Номер <input type="text" value="ЛП-002118"/></p> <p>Дата регистрации <input type="text" value="02.07.2013"/></p> <p>Дата окончания действия <input type="text" value="31.12.2025"/></p> <p>Дата решения <input type="text" value="13.10.2022"/></p> <p>Дата переоформления <input type="text" value="13.10.2022"/></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 type="text" value="Виатрис Специалти ЭлЭлСи"/></p> <p>Страна <input type="text" value="США"/></p>															
3	<p>Торговое наименование лекарственного препарата <input type="text" value="Целебрекс®"/></p>															
4	<p>Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование <input type="text" value="Целекоксиб"/></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">капсулы</td> <td rowspan="2">400 мг</td> <td>3 года</td> <td>При температуре 15-30 град.</td> </tr> <tr> <td colspan="2"> <ul style="list-style-type: none"> - блистеры - пачки картонные /в наборе: капсулы 2-х видов - 1 капсула по 400 мг и 1 капсула по 200 мг/ - По рецепту - блистеры - пачки картонные /в наборе: капсулы 2-х видов - 1 капсула по 400 мг и 13 капсул по 200 мг/ - По рецепту - блистеры - пачки картонные /в наборе: капсулы 2-х видов - 1 капсула по 400 мг и 5 капсул по 200 мг/ - По рецепту - блистеры - пачки картонные /в наборе: капсулы 2-х видов - 1 капсула по 400 мг и 9 капсул по 200 мг/ - По рецепту 10 шт. - блистеры - пачки картонные (10 шт.) - По рецепту 10 шт. - блистеры (10 шт.) - пачки картонные (100 шт.) - По рецепту 10 шт. - блистеры (3 шт.) - пачки картонные (30 шт.) - По рецепту </td> </tr> </tbody> </table>	Лекарственная форма	Дозировка	Срок годности	Условия хранения	Упаковки		капсулы	400 мг	3 года	При температуре 15-30 град.	<ul style="list-style-type: none"> - блистеры - пачки картонные /в наборе: капсулы 2-х видов - 1 капсула по 400 мг и 1 капсула по 200 мг/ - По рецепту - блистеры - пачки картонные /в наборе: капсулы 2-х видов - 1 капсула по 400 мг и 13 капсул по 200 мг/ - По рецепту - блистеры - пачки картонные /в наборе: капсулы 2-х видов - 1 капсула по 400 мг и 5 капсул по 200 мг/ - По рецепту - блистеры - пачки картонные /в наборе: капсулы 2-х видов - 1 капсула по 400 мг и 9 капсул по 200 мг/ - По рецепту 10 шт. - блистеры - пачки картонные (10 шт.) - По рецепту 10 шт. - блистеры (10 шт.) - пачки картонные (100 шт.) - По рецепту 10 шт. - блистеры (3 шт.) - пачки картонные (30 шт.) - По рецепту 				
Лекарственная форма	Дозировка			Срок годности	Условия хранения											
		Упаковки														
капсулы	400 мг	3 года	При температуре 15-30 град.													
		<ul style="list-style-type: none"> - блистеры - пачки картонные /в наборе: капсулы 2-х видов - 1 капсула по 400 мг и 1 капсула по 200 мг/ - По рецепту - блистеры - пачки картонные /в наборе: капсулы 2-х видов - 1 капсула по 400 мг и 13 капсул по 200 мг/ - По рецепту - блистеры - пачки картонные /в наборе: капсулы 2-х видов - 1 капсула по 400 мг и 5 капсул по 200 мг/ - По рецепту - блистеры - пачки картонные /в наборе: капсулы 2-х видов - 1 капсула по 400 мг и 9 капсул по 200 мг/ - По рецепту 10 шт. - блистеры - пачки картонные (10 шт.) - По рецепту 10 шт. - блистеры (10 шт.) - пачки картонные (100 шт.) - По рецепту 10 шт. - блистеры (3 шт.) - пачки картонные (30 шт.) - По рецепту 														
6	<p>Сведения о стадиях производства</p> <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>Пфайзер Мэнюфэкчуринг Дойчленд ГмбХ</td> <td>Mooswaldallee 1, 79090 Freiburg, Germany</td> <td>Германия</td> </tr> <tr> <td>2</td> <td>Упаковщик/фасовщик (в первичную упаковку)</td> <td>Пфайзер Мэнюфэкчуринг Дойчленд ГмбХ</td> <td>Mooswaldallee 1, 79090 Freiburg, Germany</td> <td>Германия</td> </tr> </tbody> </table>	№ п/п	Стадия производства	Производитель	Адрес производителя	Страна	1	Упаковщик/фасовщик (вторичная/третичная упаковка)	Пфайзер Мэнюфэкчуринг Дойчленд ГмбХ	Mooswaldallee 1, 79090 Freiburg, Germany	Германия	2	Упаковщик/фасовщик (в первичную упаковку)	Пфайзер Мэнюфэкчуринг Дойчленд ГмбХ	Mooswaldallee 1, 79090 Freiburg, Germany	Германия
№ п/п	Стадия производства	Производитель	Адрес производителя	Страна												
1	Упаковщик/фасовщик (вторичная/третичная упаковка)	Пфайзер Мэнюфэкчуринг Дойчленд ГмбХ	Mooswaldallee 1, 79090 Freiburg, Germany	Германия												
2	Упаковщик/фасовщик (в первичную упаковку)	Пфайзер Мэнюфэкчуринг Дойчленд ГмбХ	Mooswaldallee 1, 79090 Freiburg, Germany	Германия												

		3	Производитель (готовой ЛФ)	Пфайзер Фармасьютикалз ЭлЭлСи	Km 1.9 Road 689, Vega Baja, PR 00693, Puerto-Rico	Пуэрто-Рико			
		4	Выпускающий контроль качества	Пфайзер Мэнюфэкчуринг Дойчленд ГмбХ	Mooswaldallee 1, 79090 Freiburg, Germany	Германия			
7	Инструкция по применению лекарственного препарата	Показать инструкции							
8	Нормативная документация	№ п/п	Номер НД		Год	№ изм	Наименование		
		1	ЛП-002118-190422		2022		Целебрекс®		
		2	Изм. №1 к ЛП-002118-190422		2022	1	Целебрекс®		
9	Фармако-терапевтическая группа	Фармако-терапевтическая группа							
		НПВП							
10	Анатомо-терапевтическая химическая классификация	Код АТХ	АТХ						
		M01AH01	Целекоксиб						
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
		Целекоксиб		Пфайзер Эйша Мэнюфэкчуринг Пте Лтд	31 Tuas South Avenue 6, 637578, Singapore	~			~
		Целекоксиб		Пфайзер Фармасьютикалз ЭлЭлСи	Rd 2, km 58.2, Barceloneta, 00617, Puerto Rico	~			~
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="~"/>	