



Регистрационное удостоверение



1	Номер П N012884/02-2003	Дата регистрации 02.06.2008	Дата решения 30.03.2021	Разрешён ввод в гражданский оборот до Бессрочный		
2	Наименование держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата	Наименование Тархоминский фармацевтический завод Польфа А.О.	Страна Польша			
3	Торговое наименование лекарственного препарата	Клоназепам				
4	Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование	Клоназепам				
5	Формы выпуска	Лекарственная форма	Дозировка	Срок годности	Условия хранения	
		таблетки	0.5 мг	3 года	В сухом, защищенном от света месте, при температуре не выше 25 град. • 30 шт. - блистеры - коробки картонные (30 шт.) - По рецепту	
6	Сведения о стадиях производства	№ п/п	Стадия производства	Производитель	Адрес производителя	Страна
		1	Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)	Тархоминский фармацевтический завод Польфа А.О.	2, A. Fleming str., 03-176 Warsaw, Poland	Польша
7	Инструкция по применению лекарственного препарата	Показать инструкции				
8	Нормативная документация	№ п/п	Номер НД	Год	№ изм	Наименование
		1	НД 42-5752-03	2003		Клоназепам
		2	Изм. №1 к НД 42-5752-03	2010	1	Клоназепам
		3	Изм. №2 к НД 42-5752-03	2011	2	Клоназепам
		4	Изм. №3 к НД 42-5752-03	2013	3	Клоназепам
5	Изм. №4 к НД 42-5752-03	2020	4	Клоназепам		
9	Фармако-терапевтическая группа	Фармако-терапевтическая группа противоэпилептическое средство				

10	Анатомо-терапевтическая химическая классификация	Код АТХ		АТХ					
		N03AE01		Клоназепам					
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
		Клоназепам		Тархоминский фармацевтический завод Польфа А.О.	2, A. Fleming str., 03-176 Warsaw, Poland	~			~
12	Особые отметки	Наличие лекарственного препарата в перечне ЖНВЛП							<input type="checkbox"/> 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							<input type="checkbox"/> ППП