



Регистрационное удостоверение



| | | | | | | | | | |
|---|--|---|---|--|---|--|---|------------|--|
| 1 | Номер | ЛСР-005076/09 | | Дата регистрации | 26.06.2009 | | Дата решения | 01.07.2022 | |
| | Дата переоформления | 01.07.2022 | | Разрешён ввод в гражданский оборот до | Бессрочный | | | | |
| 2 | Наименование держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата | Федеральное государственное унитарное предприятие "МОСКОВСКИЙ ЭНДОКРИННЫЙ ЗАВОД" (ФГУП "МОСКОВСКИЙ ЭНДОКРИННЫЙ ЗАВОД") | | | | | | | |
| | Наименование | ЭНДОКРИННЫЙ ЗАВОД") | | | | | | | |
| | Страна | Россия | | | | | | | |
| 3 | Торговое наименование лекарственного препарата | Тригексифенидил | | | | | | | |
| 4 | Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование | Тригексифенидил | | | | | | | |
| 5 | Формы выпуска | Лекарственная форма | Дозировка | Срок годности | Условия хранения | | | | |
| | | таблетки | 2 мг | 5 лет | В защищенном от света месте, при температуре не выше 25 град. | | | | |
| | | <ul style="list-style-type: none"> • 10 шт. - упаковки ячейковые контурные - пачки картонные (10 шт.) - По рецепту • 10 шт. - упаковки ячейковые контурные (2 шт.) - пачки картонные (20 шт.) - По рецепту • 10 шт. - упаковки ячейковые контурные (3 шт.) - пачки картонные (30 шт.) - По рецепту • 10 шт. - упаковки ячейковые контурные (4 шт.) - пачки картонные (40 шт.) - По рецепту • 10 шт. - упаковки ячейковые контурные (5 шт.) - пачки картонные (50 шт.) - По рецепту | | | | | | | |
| 6 | Сведения о стадиях производства | № п/п | Стадия производства | Производитель | | | Адрес производителя | Страна | |
| | | 1 | Упаковщик/фасовщик (вторичная/третичная упаковка) | Федеральное государственное унитарное предприятие "МОСКОВСКИЙ ЭНДОКРИННЫЙ ЗАВОД" (ФГУП "МОСКОВСКИЙ ЭНДОКРИННЫЙ ЗАВОД") | | | г. Москва, ул. Новохоловская, д. 25, стр. 2 | Россия | |
| | | 2 | Упаковщик/фасовщик (в первичную упаковку) | Федеральное государственное унитарное предприятие "МОСКОВСКИЙ ЭНДОКРИННЫЙ ЗАВОД" (ФГУП "МОСКОВСКИЙ ЭНДОКРИННЫЙ ЗАВОД") | | | г. Москва, ул. Новохоловская, д. 25, стр. 2 | Россия | |
| | | 3 | Производитель (готовой ЛФ) | Федеральное государственное унитарное предприятие "МОСКОВСКИЙ ЭНДОКРИННЫЙ ЗАВОД" (ФГУП "МОСКОВСКИЙ ЭНДОКРИННЫЙ ЗАВОД") | | | г. Москва, ул. Новохоловская, д. 25, стр. 2 | Россия | |

| | | | | | | | | | |
|----|---|---|--|--|---|---------------|--|-----------------------------|--|
| | | 4 | Выпускающий контроль качества | Федеральное государственное унитарное предприятие "МОСКОВСКИЙ ЭНДОКРИННЫЙ ЗАВОД" (ФГУП "МОСКОВСКИЙ ЭНДОКРИННЫЙ ЗАВОД") | | | г. Москва, ул. Новохоловская, д. 25, стр. 1 | | Россия |
| 7 | Инструкция по применению лекарственного препарата | | <div style="text-align: right; border: 1px solid black; padding: 2px;">Показать инструкции</div> | | | | | | |
| 8 | Нормативная документация | № п/п | Номер НД | | Год | № изм | Наименование | | |
| | | 1 | ЛСР-005076/09-050319 | | 2019 | | Тригексифенидил | | |
| | | 2 | Изм. №1 к ЛСР-005076/09-050319 | | 2019 | 1 | Тригексифенидил | | |
| 9 | Фармако-терапевтическая группа | Фармако-терапевтическая группа холиноблокатор центральный | | | | | | | |
| 10 | Анатомо-терапевтическая химическая классификация | Код АТХ | АТХ | | | | | | |
| | | N04AA01 | Тригексифенидил | | | | | | |
| 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 |
| | | Тригексифенидил | Тригексифенидила гидрохлорид | Трифарма С.п.А. | Via Delle Industrie 6 - 20020 Ceriano Laghetto (MB), Italy | 5 лет | В сухом, защищенном от света месте, при температуре не выше 25 град. | ЛСР-010230/09-151209 | ~ |
| | | Тригексифенидил | Тригексифенидила гидрохлорид | Ди-Мах Фарма | C-1/2344, III-d Phase, GIDC, Vapi, District Valsad (Gujarat), India | 5 лет | В защищенном от света месте, при температуре не выше 25 град. | ЛСР-006865/08-220808 | ~ |
| 12 | Особые отметки | Наличие лекарственного препарата в перечне ЖНВЛП 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 | | | | | | | <div style="text-align: right; border: 1px solid black; padding: 2px;">Да</div> <div style="text-align: right; border: 1px solid black; padding: 2px;">~</div> |