



Регистрационное удостоверение



1	Номер	ЛП-001791	Дата регистрации	06.08.2012	Дата решения	03.04.2019
	Дата переоформления	05.10.2017	Разрешён ввод в гражданский оборот до	Бессрочный		
2	Наименование держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата	Наименование	Эбботт Лэбораториз ГмбХ			
		Страна	Германия			
3	Торговое наименование лекарственного препарата	Тарка®				
4	Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование	Верапамил+Трандолаприл				
5	Формы выпуска	Лекарственная форма	Дозировка	Срок годности	Условия хранения	
		таблетки с модифицированным высвобождением покрытые пленочной оболочкой	240 мг+4 мг	2 года	Упаковки При температуре 15-25 град. • 14 шт. - блистеры (2 шт.) - пачки картонные (28 шт.) - По рецепту	
6	Сведения о стадиях производства	№ п/п	Стадия производства	Производитель	Адрес производителя	Страна
		1	Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)	ЭббВи Дойчланд ГмбХ и Ко.КГ	Knollstrasse, 67061 Ludwigshafen, Germany	Германия
7	Инструкция по применению лекарственного препарата	Показать инструкции				
8	Нормативная документация	№ п/п	Номер НД	Год	№ изм	Наименование
		1	ЛП 001791-310314	2014		Тарка®
		2	Изм. №1 к ЛП 001791-310314	2015	1	Тарка®
		3	Изм. №2 к ЛП 001791-310314	2016	2	Тарка®
9	Фармако-терапевтическая группа	Фармако-терапевтическая группа гипотензивное средство комбинированное (АПФ ингибитор+БМКК)				

10	Анатомо-терапевтическая химическая классификация	Код АТХ		АТХ					
		C09BB10		Верапамил+Трандолаприл					
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
		Верапамил		Рекордати С.п.А.	Via Mediana Cisterna, 4, Campoverde di Aprilia (LT), Italy (IT) 04011	~			~
		Трандолаприл		ЭббВи Айрлэнд НЛ Б.В.	Manorhamilton Road, Sligo, Ireland	~			~
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="~"/>