



Регистрационное удостоверение



1	Номер	ЛП-004262	Дата регистрации	28.04.2017	Дата окончания действия	28.04.2024	Дата решения	14.02.2019
	Дата переоформления	14.02.2019	Разрешён ввод в гражданский оборот до	5 лет				
2	Наименование держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата	Наименование	Акционерное общество "Фармацевтический импорт, экспорт" (АО "Фармимэкс")					
		Страна	Россия					
3	Торговое наименование лекарственного препарата	Невирапин						
4	Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование	Невирапин						
5	Формы выпуска	Лекарственная форма	Дозировка	Срок годности	Условия хранения			
		таблетки	200 мг	3 года	Упаковки			
				В защищенном от света месте, при температуре не выше 25 град. • 60 шт. - контейнеры - пачки картонные (60 шт.) - Не указано				
6	Сведения о стадиях производства	№ п/п	Стадия производства	Производитель	Адрес производителя		Страна	
		1	Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)	Эмкюр Фармасьютикалз Лимитед	Plot No P-2, Phase II, I.T.B.T. Park, M.I.D.C. Hinjwadi, Pune - 411057, Maharashtra State, India		Индия	
7	Инструкция по применению лекарственного препарата	Показать инструкции						
8	Нормативная документация	№ п/п	Номер НД		Год	№ изм	Наименование	
		1	ЛП 004262-280417		2017		Невирапин	
		2	Изм. №1 к ЛП 004262-280417		2017	1	Невирапин	
		3	Изм. №2 к ЛП 004262-280417		2019	2	Невирапин	
9	Фармако-терапевтическая группа	Фармако-терапевтическая группа противовирусное [ВИЧ] средство						
10	Анатомо-терапевтическая химическая	Код АТХ		АТХ				
		J05AG01	Невирапин					

классификация		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
11	Фармацевтическая субстанция	Невирапин		Астрикс Лабораториз Лимитед	Plot No. 564/A/22, Road No.92, Jubilee Hills Hyderabad - 500 034, A.P., India	~			~
12	Особые отметки	<p>Наличие лекарственного препарата в перечне ЖНВЛП <input type="text" value="Да"/></p> <p>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="~"/></p>							