



Регистрационное удостоверение



1	<p>Номер <input type="text" value="П N013201/01"/></p> <p>Дата регистрации <input type="text" value="03.10.2011"/></p> <p>Дата решения <input type="text" value="31.08.2023"/></p> <p>Дата переоформления <input type="text" value="18.05.2022"/></p> <p>Разрешён ввод в гражданский оборот до <input type="text" value="Бессрочный"/></p>																									
2	<p>Наименование держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата</p> <p>Наименование <input "="" ")"="" "органон="" (ооо="" type="text" value="Общество с ограниченной ответственностью " органон=""/></p> <p>Страна <input type="text" value="Россия"/></p>																									
3	<p>Торговое наименование лекарственного препарата <input type="text" value="Ко-ренитек®"/></p>																									
4	<p>Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование <input type="text" value="Гидрохлоротиазид+Эналаприл"/></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">таблетки</td> <td rowspan="2">12.5 мг+20 мг</td> <td>3 года</td> <td>При температуре не выше 30 град.</td> </tr> <tr> <td colspan="2">• 14 шт. - блистеры (2 шт.) - пачки картонные (28 шт.) - По рецепту</td> </tr> </tbody> </table>	Лекарственная форма	Дозировка	Срок годности	Условия хранения	Упаковки		таблетки	12.5 мг+20 мг	3 года	При температуре не выше 30 град.	• 14 шт. - блистеры (2 шт.) - пачки картонные (28 шт.) - По рецепту														
Лекарственная форма	Дозировка			Срок годности	Условия хранения																					
		Упаковки																								
таблетки	12.5 мг+20 мг	3 года	При температуре не выше 30 град.																							
		• 14 шт. - блистеры (2 шт.) - пачки картонные (28 шт.) - По рецепту																								
6	<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>Мерк Шарп и Доум Б.В.</td> <td>Waarderweg 39, 2031 BN, Haarlem, the Netherlands</td> <td>Нидерланды</td> </tr> <tr> <td>2</td> <td>Упаковщик/фасовщик (в первичную упаковку)</td> <td>Мерк Шарп и Доум Б.В.</td> <td>Waarderweg 39, 2031 BN, Haarlem, the Netherlands</td> <td>Нидерланды</td> </tr> <tr> <td>3</td> <td>Производитель (готовой ЛФ)</td> <td>Органон Фарма (ЮКей) Лимитед</td> <td>Shotton Lane, Cramlington, NE23 3JU, United Kingdom</td> <td>Соединенное Королевство</td> </tr> <tr> <td>4</td> <td>Выпускающий контроль качества</td> <td>Мерк Шарп и Доум Б.В.</td> <td>Waarderweg 39, 2031 BN, Haarlem, the Netherlands</td> <td>Нидерланды</td> </tr> </tbody> </table>	№ п/п	Стадия производства	Производитель	Адрес производителя	Страна	1	Упаковщик/фасовщик (вторичная/ третичная упаковка)	Мерк Шарп и Доум Б.В.	Waarderweg 39, 2031 BN, Haarlem, the Netherlands	Нидерланды	2	Упаковщик/фасовщик (в первичную упаковку)	Мерк Шарп и Доум Б.В.	Waarderweg 39, 2031 BN, Haarlem, the Netherlands	Нидерланды	3	Производитель (готовой ЛФ)	Органон Фарма (ЮКей) Лимитед	Shotton Lane, Cramlington, NE23 3JU, United Kingdom	Соединенное Королевство	4	Выпускающий контроль качества	Мерк Шарп и Доум Б.В.	Waarderweg 39, 2031 BN, Haarlem, the Netherlands	Нидерланды
№ п/п	Стадия производства	Производитель	Адрес производителя	Страна																						
1	Упаковщик/фасовщик (вторичная/ третичная упаковка)	Мерк Шарп и Доум Б.В.	Waarderweg 39, 2031 BN, Haarlem, the Netherlands	Нидерланды																						
2	Упаковщик/фасовщик (в первичную упаковку)	Мерк Шарп и Доум Б.В.	Waarderweg 39, 2031 BN, Haarlem, the Netherlands	Нидерланды																						
3	Производитель (готовой ЛФ)	Органон Фарма (ЮКей) Лимитед	Shotton Lane, Cramlington, NE23 3JU, United Kingdom	Соединенное Королевство																						
4	Выпускающий контроль качества	Мерк Шарп и Доум Б.В.	Waarderweg 39, 2031 BN, Haarlem, the Netherlands	Нидерланды																						
7	<p>Инструкция по применению лекарственного препарата</p> <p><input type="button" value="Показать инструкции"/></p>																									
8	<table border="1"> <thead> <tr> <th>№ п/п</th> <th>Номер НД</th> <th>Год</th> <th>№ изм</th> <th>Наименование</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>1</td> <td>П N013201/01-280917</td> <td>2017</td> <td></td> <td>Ко-ренитек®</td> </tr> </tbody> </table>	№ п/п	Номер НД	Год	№ изм	Наименование	1	П N013201/01-280917	2017		Ко-ренитек®															
№ п/п	Номер НД	Год	№ изм	Наименование																						
1	П N013201/01-280917	2017		Ко-ренитек®																						

		2	Изм. №1 к П N013201/01-280917	2019	1	Ко-ренитек®			
		3	Изм. №2 к П N013201/01-280917	2019	2	Ко-ренитек®			
		4	Изм. №3 к П N013201/01-280917	2022	3	Ко-ренитек®			
		5	Изм. №4 к П N013201/01-280917	2021	4	Ко-ренитек®			
		6	Изм. №5 к П N013201/01-280917	2022	5	Ко-ренитек®			
9	Фармако-терапевтическая группа	Фармако-терапевтическая группа							
		гипотензивное средство комбинированное (диуретик+АПФ ингибитор)							
10	Анатомо-терапевтическая химическая классификация	Код АТХ	АТХ						
		C09BA02	Эналаприл, в комбинации с диуретиками						
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
		Эналаприл		Зигфрид Эвьона СА	Route du Simplon 1, 36, 1902 Evionnaz, Switzerland	~			~
		Гидрохлоротиазид		Абик Лтд.	New Industrial Zone, Kiryat Sapir P.O. Box 8077, Netanya 42504, Israel	~			~
		Гидрохлоротиазид		Плива Хрватска д.о.о.	Savski Marof, Prigorje Brdovecko, Prudnicka cesta 54, Republic of Croatia	~			~
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="~"/>