



Регистрационное удостоверение



1	<p>Номер <input type="text" value="ЛП-000933"/></p> <p>Дата регистрации <input type="text" value="18.10.2011"/></p> <p>Дата решения <input type="text" value="29.05.2019"/></p> <p>Дата переоформления <input type="text" value="05.02.2018"/></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 type="text" value="ПАО " биосинтез""=""/></p> <p>Страна <input type="text" value="Россия"/></p>																				
3	<p>Торговое наименование лекарственного препарата <input type="text" value="Глибенкламид"/></p>																				
4	<p>Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование <input type="text" value="Глибенкламид"/></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">5 мг</td> <td>2 года</td> <td>В защищенном от света месте, при температуре не выше 25 град.</td> </tr> <tr> <td colspan="2"> <ul style="list-style-type: none"> <li>10 шт. - упаковки ячейковые контурные - пачки картонные (10 шт.) - По рецепту</li> <li>10 шт. - упаковки ячейковые контурные (2 шт.) - пачки картонные (20 шт.) - По рецепту</li> <li>10 шт. - упаковки ячейковые контурные (3 шт.) - пачки картонные (30 шт.) - По рецепту</li> <li>10 шт. - упаковки ячейковые контурные (5 шт.) - пачки картонные (50 шт.) - По рецепту</li> <li>20 шт. - банки - пачки картонные (20 шт.) - По рецепту</li> <li>30 шт. - банки - пачки картонные (30 шт.) - По рецепту</li> <li>50 шт. - банки - пачки картонные (50 шт.) - По рецепту</li> </ul> </td> </tr> </tbody> </table>	Лекарственная форма	Дозировка	Срок годности	Условия хранения	Упаковки		таблетки	5 мг	2 года	В защищенном от света месте, при температуре не выше 25 град.	<ul style="list-style-type: none"> <li>10 шт. - упаковки ячейковые контурные - пачки картонные (10 шт.) - По рецепту</li> <li>10 шт. - упаковки ячейковые контурные (2 шт.) - пачки картонные (20 шт.) - По рецепту</li> <li>10 шт. - упаковки ячейковые контурные (3 шт.) - пачки картонные (30 шт.) - По рецепту</li> <li>10 шт. - упаковки ячейковые контурные (5 шт.) - пачки картонные (50 шт.) - По рецепту</li> <li>20 шт. - банки - пачки картонные (20 шт.) - По рецепту</li> <li>30 шт. - банки - пачки картонные (30 шт.) - По рецепту</li> <li>50 шт. - банки - пачки картонные (50 шт.) - По рецепту</li> </ul>									
Лекарственная форма	Дозировка			Срок годности	Условия хранения																
		Упаковки																			
таблетки	5 мг	2 года	В защищенном от света месте, при температуре не выше 25 град.																		
		<ul style="list-style-type: none"> <li>10 шт. - упаковки ячейковые контурные - пачки картонные (10 шт.) - По рецепту</li> <li>10 шт. - упаковки ячейковые контурные (2 шт.) - пачки картонные (20 шт.) - По рецепту</li> <li>10 шт. - упаковки ячейковые контурные (3 шт.) - пачки картонные (30 шт.) - По рецепту</li> <li>10 шт. - упаковки ячейковые контурные (5 шт.) - пачки картонные (50 шт.) - По рецепту</li> <li>20 шт. - банки - пачки картонные (20 шт.) - По рецепту</li> <li>30 шт. - банки - пачки картонные (30 шт.) - По рецепту</li> <li>50 шт. - банки - пачки картонные (50 шт.) - По рецепту</li> </ul>																			
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>Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)</td> <td>ПАО "Биосинтез"</td> <td>440033, г. Пенза, ул. Дружбы, д. 4</td> <td>Россия</td> </tr> </tbody> </table>	№ п/п	Стадия производства	Производитель	Адрес производителя	Страна	1	Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)	ПАО "Биосинтез"	440033, г. Пенза, ул. Дружбы, д. 4	Россия										
№ п/п	Стадия производства	Производитель	Адрес производителя	Страна																	
1	Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)	ПАО "Биосинтез"	440033, г. Пенза, ул. Дружбы, д. 4	Россия																	
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 ИД</th> <th>Год</th> <th>№ изм</th> <th>Наименование</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>1</td> <td>ЛП 000933-181011</td> <td>2011</td> <td></td> <td>Глибенкламид</td> </tr> <tr> <td>2</td> <td>Изм. №1 к ЛП 000933-181011</td> <td>2014</td> <td>1</td> <td>Глибенкламид</td> </tr> <tr> <td>3</td> <td>Изм. №2 к ЛП 000933-181011</td> <td>2018</td> <td>2</td> <td>Глибенкламид</td> </tr> </tbody> </table>	№ п/п	Номер ИД	Год	№ изм	Наименование	1	ЛП 000933-181011	2011		Глибенкламид	2	Изм. №1 к ЛП 000933-181011	2014	1	Глибенкламид	3	Изм. №2 к ЛП 000933-181011	2018	2	Глибенкламид
№ п/п	Номер ИД	Год	№ изм	Наименование																	
1	ЛП 000933-181011	2011		Глибенкламид																	
2	Изм. №1 к ЛП 000933-181011	2014	1	Глибенкламид																	
3	Изм. №2 к ЛП 000933-181011	2018	2	Глибенкламид																	

		4	Изм. №3 к ЛП 000933-181011			2019	3	Глибенкламид	
9	Фармако-терапевтическая группа	<p align="center"><b>Фармако-терапевтическая группа</b></p> гипогликемическое средство для перорального применения группы сульфонилмочевины II поколения							
10	Анатомо-терапевтическая химическая классификация	<b>Код АТХ</b>	<b>АТХ</b>						
		A10BB01	Глибенкламид						
11	Фармацевтическая субстанция	<b>Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование</b>	<b>Торг. наим.</b>	<b>Производитель</b>	<b>Адрес</b>	<b>Срок годности</b>	<b>Условия хранения</b>	<b>Фармакоп. статья / Номер НД</b>	<b>Входит в перечень нарк. средств, псих. веществ и их прекурсоров</b>
		Глибенкламид	Глибенкламид	Ультратек Индия Лтд	Plot Nos. 25 & 26, New Chemical Zone, MIDC Talaja, Dist, Raigad, India	5 лет	В защищенном от света месте, при температуре не выше 25 град.	ЛСР-008753/09-021109	~
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							<input type="checkbox"/> Да <input type="checkbox"/> ~