



Регистрационное удостоверение



1	Номер	<input type="text" value="ЛСР-001948/09"/>	Дата регистрации	<input type="text" value="16.03.2009"/>	Дата решения	<input type="text" value="01.09.2020"/>
	Дата переоформления	<input type="text" value="01.09.2020"/>	Разрешён ввод в гражданский оборот до	<input type="text" value="Бессрочный"/>		
2	Наименование держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата	Наименование	<input "новосибхимфарм")"="" (ао="" type="text" value="Акционерное общество " новосибхимфарм"=""/>			
		Страна	<input type="text" value="Россия"/>			
3	Торговое наименование лекарственного препарата	<input type="text" value="Теофиллин"/>				
4	Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование	<input type="text" value="Теофиллин"/>				
5	Формы выпуска	Лекарственная форма	Дозировка	Срок годности	Условия хранения	
					Упаковки	
		таблетки пролонгированного действия	100 мг	3 года	В сухом, защищенном от света месте, при температуре не выше 25 град.	
					<ul style="list-style-type: none"> <li>• 10 шт. - упаковки ячейковые контурные (5 шт.) - пачки картонные (50 шт.) - По рецепту</li> </ul>	
	таблетки пролонгированного действия	200 мг	3 года	В сухом, защищенном от света месте, при температуре не выше 25 град.		
				<ul style="list-style-type: none"> <li>• 10 шт. - упаковки ячейковые контурные (5 шт.) - пачки картонные (50 шт.) - По рецепту</li> </ul>		
	таблетки пролонгированного действия	300 мг	3 года	В сухом, защищенном от света месте, при температуре не выше 25 град.		
				<ul style="list-style-type: none"> <li>• 10 шт. - упаковки ячейковые контурные (5 шт.) - пачки картонные (50 шт.) - По рецепту</li> </ul>		
6	Сведения о стадиях производства	№ п/п	Стадия производства	Производитель	Адрес производителя	Страна
		1	Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)	Акционерное общество "Валента Фармацевтика" (АО "Валента Фарм")	141101, Московская обл., г. Щелково, ул. Фабричная, д. 2	Россия
7	Инструкция по применению лекарственного препарата	<input type="button" value="Показать инструкции"/>				

8	Нормативная документация	№ п/п	Номер НД			Год	№ изм	Наименование	
		1	ЛСР-001948/09-160309			2009		Теofilлин	
		2	Изм. №1 к ЛСР-001948/09-160309			2009	1	Теofilлин	
		3	Изм. №2 к ЛСР-001948/09-160309			2015	2	Теofilлин	
		4	Изм. №3 к ЛСР-001948/09-160309			2020	3	Теofilлин	
9	Фармако-терапевтическая группа	Фармако-терапевтическая группа бронходилатирующее средство							
10	Анатомо-терапевтическая химическая классификация	Код АТХ	АТХ						
		R03DA04	Теofilлин						
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
		Теofilлин	Теofilлин безводный	Джилинская Шуланская Компания Фармацевтического Синтеза Лтд	No. 2066 People's Main Road Shulan City, Jilin Province, China	4 года	В сухом, защищенном от света месте, при температуре не выше 25 град., в герметичной упаковке	НД 42-13439-05	~
		Теofilлин	Теofilлин	Шандонг Ксинхуа Фармасьютикал Ко.Лтд	14, Dongyi Road, Zhangdian District, Zibo, Shandong 255005, P.R.China	4 года	В сухом, защищенном от света месте, при температуре 15-30 град.	П N015242/01-270409	~
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="~"/>