



Регистрационное удостоверение



1	Номер	ЛС-002521		Дата регистрации	23.12.2011		Дата решения	06.09.2018	
	Дата переоформления	06.09.2018		Разрешён ввод в гражданский оборот до	Бессрочный				
2	Наименование держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата	Наименование	Закрытое акционерное общество "Канонфарма продакшн" (ЗАО "Канонфарма продакшн")						
		Страна	Россия						
3	Торговое наименование лекарственного препарата	Рибавирин Канон							
4	Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование	Рибавирин							
5	Формы выпуска	Лекарственная форма	Дозировка	Срок годности	Условия хранения				
		таблетки	200 мг	4 года	Упаковки				
					При температуре не выше 25 град., в оригинальной упаковке				
<ul style="list-style-type: none"> <li>• 10 шт. - упаковки ячейковые контурные (12 шт.) - пачки картонные (120 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 (6 шт.) - пачки картонные (60 шт.) - По рецепту</li> <li>• 10 шт. - упаковки ячейковые контурные (9 шт.) - пачки картонные (90 шт.) - По рецепту</li> <li>• 30 шт. - упаковки ячейковые контурные - пачки картонные (30 шт.) - По рецепту</li> <li>• 30 шт. - упаковки ячейковые контурные (2 шт.) - пачки картонные (60 шт.) - По рецепту</li> <li>• 30 шт. - упаковки ячейковые контурные (3 шт.) - пачки картонные (90 шт.) - По рецепту</li> <li>• 30 шт. - упаковки ячейковые контурные (4 шт.) - пачки картонные (120 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)	Закрытое акционерное общество "Канонфарма продакшн" (ЗАО "Канонфарма продакшн")		141100, Московская обл., г. Щелково, ул. Заречная, д. 105		Россия	
7	Инструкция по применению лекарственного препарата	<div style="text-align: center;"> <a href="#">Показать инструкции</a> </div>							

8	Нормативная документация	№ п/п	Номер НД		Год	№ изм	Наименование		
		1	ЛС-002521-060918		2018		Рибавирин Канон		
9	Фармако-терапевтическая группа	Фармако-терапевтическая группа							
		противовирусное средство							
10	Анатомо-терапевтическая химическая классификация	Код АТХ	АТХ						
		J05AB04	Рибавирин						
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>
		Рибавирин	Рибавирин	Цзянлин Бэньда Фармасаеутикал Ко.Лтд	Yuanbaoshan Community, Shuangtashan town, Shuangluan District, Chengde, Hebei Province, China	3 года	В сухом, защищенном от света месте, при температуре не выше 30 град.	ЛСР-001512/07-110707	~
		Рибавирин	Рибавирин	Цзянлин Бэньда Фармасаеутикал Ко.Лтд	№ 84 NanStreet, TanQiao Town, Jiangling, Jingzhou, Hubei, China	3 года	В сухом, защищенном от света месте, при температуре не выше 30 град.	ЛСР-001512/07-110707	~
		Рибавирин	Рибавирин	Закрытое акционерное общество "Активный Компонент" (ЗАО "Активный Компонент")	196641, г. Санкт-Петербург, пос.Металлострой, дорога на Металлострой, д. 5а	5 лет	В сухом, защищенном от света месте, при температуре не выше 30 град.	ЛСР-001593/08-140308	~
		Рибавирин	Рибавирин	Джинан Мингсин Фармасаеутикал Ко., Лтд	No. 7, Gongye Er Road, Mingshui Zhangqiu, Shandong, China	2 года	В сухом, защищенном от света месте, при температуре не выше 25 град.	ЛСР-003847/09-210509	~
		Рибавирин	Рибавирин	Джинан Мингсин Фармасаеутикал Ко., Лтд	No. 7, Three Road, Longshan High Tech. Park, Zhangqiu City, Jinan City, Province Shandong, China	2 года	В сухом, защищенном от света месте, при температуре не выше 25 град.	ЛСР-003847/09-210509	~
12	Особые отметки	Наличие лекарственного препарата в перечне ЖНВЛП							<input type="text" value="Да"/>
		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="~"/>