



Регистрационное удостоверение



1	Номер	ЛС-000045		Дата регистрации	03.08.2010		Дата решения	24.11.2022	
	Дата переоформления	24.11.2022		Разрешён ввод в гражданский оборот до	Бессрочный				
2	Наименование держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата	Наименование	Акционерное общество "Татхимфармпрепараты" (АО "Татхимфармпрепараты")						
		Страна	Россия						
3	Торговое наименование лекарственного препарата	Ксимедон®							
4	Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование	Гидроксиэтилдиметилдигидропиримидин							
5	Формы выпуска	Лекарственная форма	Дозировка	Срок годности	Условия хранения				
		таблетки	250 мг	3 года	В защищенном от света месте, при температуре не выше 25 град.				
6	Сведения о стадиях производства	№ п/п	Стадия производства	Производитель		Адрес производителя		Страна	
		1	Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)	Акционерное общество "Татхимфармпрепараты" (АО "Татхимфармпрепараты")		420091, Республика Татарстан, г. Казань, ул. Беломорская, д. 260		Россия	
7	Инструкция по применению лекарственного препарата	Показать инструкции							
8	Нормативная документация	№ п/п	Номер НД	Год	№ изм	Наименование			
		1	ЛС-000045-241122	2022		Ксимедон®			
9	Фармако-терапевтическая группа	Фармако-терапевтическая группа репарации тканей стимулятор							

10	Анатомо-терапевтическая химическая классификация	Код АТХ	АТХ						
		V03A	ДРУГИЕ ЛЕЧЕБНЫЕ СРЕДСТВА						
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
		Гидроксиэтилдиметилдигидропиримидин	Ксимедон	Акционерное общество "Татхимфармпрепараты" (АО "Татхимфармпрепараты")	420091, Республика Татарстан, г. Казань, ул. Беломорская, д. 260	2 года	В защищенном от света месте, при температуре не выше 25 град.	ФС-000413-110820	~
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="text" value="Нет"/> <input type="text" value="~"/>