



Регистрационное удостоверение



1	<p>Номер <input type="text" value="ЛСР-001276/09"/></p> <p>Дата регистрации <input type="text" value="20.02.2009"/></p> <p>Дата решения <input type="text" value="07.12.2021"/></p> <p>Дата переоформления <input type="text" value="06.10.2009"/></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="Медлей Фармасьютикалз Лтд"/></p> <p>Страна <input type="text" value="Индия"/></p>																									
3	<p>Торговое наименование лекарственного препарата <input type="text" value="Мотинорм"/></p>																									
4	<p>Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование <input type="text" value="Домперидон"/></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">10 мг</td> <td>4 года</td> <td>В сухом месте, при температуре не выше 25 град.</td> </tr> <tr> <td colspan="2"> <ul style="list-style-type: none"> <li>• 10 шт. - блистеры (10 шт.) - пачки картонные (100 шт.) - По рецепту</li> <li>• 10 шт. - блистеры (2 шт.) - пачки картонные (20 шт.) - По рецепту</li> <li>• 10 шт. - блистеры (3 шт.) - пачки картонные (30 шт.) - По рецепту</li> <li>• 10 шт. - блистеры (5 шт.) - пачки картонные (50 шт.) - По рецепту</li> </ul> </td> </tr> </tbody> </table>	Лекарственная форма	Дозировка	Срок годности	Условия хранения	Упаковки		таблетки	10 мг	4 года	В сухом месте, при температуре не выше 25 град.	<ul style="list-style-type: none"> <li>• 10 шт. - блистеры (10 шт.) - пачки картонные (100 шт.) - По рецепту</li> <li>• 10 шт. - блистеры (2 шт.) - пачки картонные (20 шт.) - По рецепту</li> <li>• 10 шт. - блистеры (3 шт.) - пачки картонные (30 шт.) - По рецепту</li> <li>• 10 шт. - блистеры (5 шт.) - пачки картонные (50 шт.) - По рецепту</li> </ul>														
Лекарственная форма	Дозировка			Срок годности	Условия хранения																					
		Упаковки																								
таблетки	10 мг	4 года	В сухом месте, при температуре не выше 25 град.																							
		<ul style="list-style-type: none"> <li>• 10 шт. - блистеры (10 шт.) - пачки картонные (100 шт.) - По рецепту</li> <li>• 10 шт. - блистеры (2 шт.) - пачки картонные (20 шт.) - По рецепту</li> <li>• 10 шт. - блистеры (3 шт.) - пачки картонные (30 шт.) - По рецепту</li> <li>• 10 шт. - блистеры (5 шт.) - 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>Медлей Фармасьютикалз Лтд</td> <td>Plot № 18 &amp; 19, Survey № 378/7 &amp; 379/2 &amp; 3 Zari Causeway Road, Kachigam, Nani Daman - 396210, India</td> <td>Индия</td> </tr> </tbody> </table>	№ п/п	Стадия производства	Производитель	Адрес производителя	Страна	1	Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)	Медлей Фармасьютикалз Лтд	Plot № 18 & 19, Survey № 378/7 & 379/2 & 3 Zari Causeway Road, Kachigam, Nani Daman - 396210, India	Индия															
№ п/п	Стадия производства	Производитель	Адрес производителя	Страна																						
1	Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)	Медлей Фармасьютикалз Лтд	Plot № 18 & 19, Survey № 378/7 & 379/2 & 3 Zari Causeway Road, Kachigam, Nani Daman - 396210, India	Индия																						
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>ЛСР-001276/09-200209</td> <td>2009</td> <td></td> <td>Мотинорм</td> </tr> <tr> <td>2</td> <td>Изм. №1 к ЛСР-001276/09-200209</td> <td>2009</td> <td>1</td> <td>Мотинорм</td> </tr> <tr> <td>3</td> <td>Изм. №2 к ЛСР-001276/09-200209</td> <td>2009</td> <td>2</td> <td>Мотинорм</td> </tr> <tr> <td>4</td> <td>Изм. №3 к ЛСР-001276/09-200209</td> <td>2010</td> <td>3</td> <td>Мотинорм</td> </tr> </tbody> </table>	№ п/п	Номер НД	Год	№ изм	Наименование	1	ЛСР-001276/09-200209	2009		Мотинорм	2	Изм. №1 к ЛСР-001276/09-200209	2009	1	Мотинорм	3	Изм. №2 к ЛСР-001276/09-200209	2009	2	Мотинорм	4	Изм. №3 к ЛСР-001276/09-200209	2010	3	Мотинорм
№ п/п	Номер НД	Год	№ изм	Наименование																						
1	ЛСР-001276/09-200209	2009		Мотинорм																						
2	Изм. №1 к ЛСР-001276/09-200209	2009	1	Мотинорм																						
3	Изм. №2 к ЛСР-001276/09-200209	2009	2	Мотинорм																						
4	Изм. №3 к ЛСР-001276/09-200209	2010	3	Мотинорм																						

		5	Изм. №4 к ЛСР-001276/09-200209	2011	4	Мотинорм			
		6	Изм. №5 к ЛСР-001276/09-200209	2020	5	Мотинорм			
		7	Изм. №6 к ЛСР-001276/09-200209	2021	6	Мотинорм			
		8	Изм. №7 к ЛСР-001276/09-200209	2021	7	Мотинорм			
9	Фармако-терапевтическая группа	<b>Фармако-терапевтическая группа</b>							
		противорвотное средство - дофаминовых рецепторов блокатор центральный							
10	Анатомо-терапевтическая химическая классификация	<b>Код АТХ</b>	<b>АТХ</b>						
		A03FA03	Домперидон						
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>
		Домперидон		Ауробиндо Фарма Лимитед	Sy No 10 & 13, Gaddapotharam Village, I.D.A. Kazipally, Jinnaram Mandal, Medak District, Andhra Pradesh, India	~			~
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="~"/>