



Регистрационное удостоверение



1	<p>Номер <input type="text" value="П N011655/01"/></p> <p>Дата регистрации <input type="text" value="04.08.2010"/></p> <p>Дата решения <input type="text" value="02.10.2023"/></p> <p>Дата переоформления <input type="text" value="02.10.2023"/></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 "джейтнл)"="" (ооо="" type="text" value="Общество с ограниченной ответственностью " джейтнл"=""/></p> <p>Страна <input type="text" value="Россия"/></p>																									
3	<p>Торговое наименование лекарственного препарата <input type="text" value="Мотилиум® ЭКСПРЕСС"/></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 rowspan="2">Срок годности</th> <th colspan="2">Условия хранения</th> </tr> <tr> <th colspan="2">Упаковки</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td rowspan="2">таблетки-лиофилизат</td> <td rowspan="2">10 мг</td> <td>2 года</td> <td colspan="2">В сухом месте, при температуре не выше 25 град., в оригинальной упаковке (блистер в пачке)</td> </tr> <tr> <td colspan="3"> <ul style="list-style-type: none"> 10 шт. - блистеры - пачки картонные (10 шт.) - По рецепту 10 шт. - блистеры (3 шт.) - пачки картонные (30 шт.) - По рецепту </td> </tr> </tbody> </table>	Лекарственная форма	Дозировка	Срок годности	Условия хранения		Упаковки		таблетки-лиофилизат	10 мг	2 года	В сухом месте, при температуре не выше 25 град., в оригинальной упаковке (блистер в пачке)		<ul style="list-style-type: none"> 10 шт. - блистеры - пачки картонные (10 шт.) - По рецепту 10 шт. - блистеры (3 шт.) - пачки картонные (30 шт.) - По рецепту 												
Лекарственная форма	Дозировка				Срок годности	Условия хранения																				
		Упаковки																								
таблетки-лиофилизат	10 мг	2 года	В сухом месте, при температуре не выше 25 град., в оригинальной упаковке (блистер в пачке)																							
		<ul style="list-style-type: none"> 10 шт. - блистеры - пачки картонные (10 шт.) - По рецепту 10 шт. - блистеры (3 шт.) - пачки картонные (30 шт.) - По рецепту 																								
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>Упаковщик/фасовщик (вторичная/третичная упаковка)</td> <td>ДжНТЛ Консьюмер Хелс (Франция) С.А.С.</td> <td>Domaine de Maigremon, Val-De-Reuil, 27100, France</td> <td>Франция</td> </tr> <tr> <td>2</td> <td>Упаковщик/фасовщик (в первичную упаковку)</td> <td>Каталент Ю.К. Суиндон Зайдис Лимитед</td> <td>Frankland Road, Blagrove, Swindon, SN5 8RU, United Kingdom</td> <td>Великобритания</td> </tr> <tr> <td>3</td> <td>Производитель (готовой ЛФ)</td> <td>Каталент Ю.К. Суиндон Зайдис Лимитед</td> <td>Frankland Road, Blagrove, Swindon, SN5 8RU, United Kingdom</td> <td>Великобритания</td> </tr> <tr> <td>4</td> <td>Выпускающий контроль качества</td> <td>ДжНТЛ Консьюмер Хелс (Франция) С.А.С.</td> <td>Domaine de Maigremon, Val-De-Reuil, 27100, France</td> <td>Франция</td> </tr> </tbody> </table>	№ п/п	Стадия производства	Производитель	Адрес производителя	Страна	1	Упаковщик/фасовщик (вторичная/третичная упаковка)	ДжНТЛ Консьюмер Хелс (Франция) С.А.С.	Domaine de Maigremon, Val-De-Reuil, 27100, France	Франция	2	Упаковщик/фасовщик (в первичную упаковку)	Каталент Ю.К. Суиндон Зайдис Лимитед	Frankland Road, Blagrove, Swindon, SN5 8RU, United Kingdom	Великобритания	3	Производитель (готовой ЛФ)	Каталент Ю.К. Суиндон Зайдис Лимитед	Frankland Road, Blagrove, Swindon, SN5 8RU, United Kingdom	Великобритания	4	Выпускающий контроль качества	ДжНТЛ Консьюмер Хелс (Франция) С.А.С.	Domaine de Maigremon, Val-De-Reuil, 27100, France	Франция
№ п/п	Стадия производства	Производитель	Адрес производителя	Страна																						
1	Упаковщик/фасовщик (вторичная/третичная упаковка)	ДжНТЛ Консьюмер Хелс (Франция) С.А.С.	Domaine de Maigremon, Val-De-Reuil, 27100, France	Франция																						
2	Упаковщик/фасовщик (в первичную упаковку)	Каталент Ю.К. Суиндон Зайдис Лимитед	Frankland Road, Blagrove, Swindon, SN5 8RU, United Kingdom	Великобритания																						
3	Производитель (готовой ЛФ)	Каталент Ю.К. Суиндон Зайдис Лимитед	Frankland Road, Blagrove, Swindon, SN5 8RU, United Kingdom	Великобритания																						
4	Выпускающий контроль качества	ДжНТЛ Консьюмер Хелс (Франция) С.А.С.	Domaine de Maigremon, Val-De-Reuil, 27100, France	Франция																						
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> </table>	№ п/п	Номер НД	Год	№ изм	Наименование																				
№ п/п	Номер НД	Год	№ изм	Наименование																						

		1	П N011655/01-190422	2022		Мотилиум® Экспресс			
		2	Изм. №1 к П N011655/01-190422	2023	1	Мотилиум® Экспресс			
		3	Изм. №2 к П N011655/01-190422	2023	2	Мотилиум® ЭКСПРЕСС			
9	Фармако-терапевтическая группа	Фармако-терапевтическая группа							
		противорвотное средство - дофаминовых рецепторов блокатор центральный							
10	Анатомо-терапевтическая химическая классификация	Код АТХ	АТХ						
		A03FA03	Домперидон						
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
		Домперидон		Янссен Фармасьютикал Сайенсиз Анлимитед Компани	Little Ireland Industrial EST. Little Ireland, Co. Cork, Ireland	~			~
		Домперидон		Янссен Фармацевтика Н.В.	Janssen Pharmaceuticaaan 3, Geel, 2440, Belgium	~			~
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="~"/>