



Регистрационное удостоверение



1	<p>Номер <input type="text" value="P N001152/01"/></p> <p>Дата регистрации <input type="text" value="19.05.2011"/></p> <p>Дата решения <input type="text" value="29.06.2022"/></p> <p>Дата переоформления <input type="text" value="29.06.2022"/></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="ОАО " марбиофарм""=""/></p> <p>Страна <input type="text" value="Россия"/></p>																					
3	<p>Торговое наименование лекарственного препарата <input type="text" value="Атенолол"/></p>																					
4	<p>Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование <input type="text" value="Атенолол"/></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</td> <td rowspan="2">100 мг</td> <td rowspan="2">3 года</td> <td colspan="2">В сухом, защищенном от света месте, при температуре не выше 25 град.</td> </tr> <tr> <td colspan="2"> <ul style="list-style-type: none"> <li>10 шт. - упаковки ячейковые контурные (3 шт.) - пачки картонные (30 шт.) - По рецепту</li> <li>30 шт. - банки - пачки картонные (30 шт.) - По рецепту</li> </ul> </td> </tr> <tr> <td rowspan="2">таблетки</td> <td rowspan="2">50 мг</td> <td rowspan="2">3 года</td> <td colspan="2">В сухом, защищенном от света месте, при температуре не выше 25 град.</td> </tr> <tr> <td colspan="2"> <ul style="list-style-type: none"> <li>10 шт. - упаковки ячейковые контурные (3 шт.) - пачки картонные (30 шт.) - По рецепту</li> <li>20 шт. - упаковки ячейковые контурные (2 шт.) - пачки картонные (40 шт.) - По рецепту</li> <li>30 шт. - банки - пачки картонные (30 шт.) - По рецепту</li> <li>50 шт. - банки - пачки картонные (50 шт.) - По рецепту</li> </ul> </td> </tr> </tbody> </table>	Лекарственная форма	Дозировка	Срок годности	Условия хранения		Упаковки		таблетки	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 (3 шт.) - пачки картонные (30 шт.) - По рецепту</li> <li>30 шт. - банки - пачки картонные (30 шт.) - По рецепту</li> </ul>		таблетки	50 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 (3 шт.) - пачки картонные (30 шт.) - По рецепту</li> <li>20 шт. - упаковки ячейковые контурные (2 шт.) - пачки картонные (40 шт.) - По рецепту</li> <li>30 шт. - банки - пачки картонные (30 шт.) - По рецепту</li> <li>50 шт. - банки - пачки картонные (50 шт.) - По рецепту</li> </ul>	
Лекарственная форма	Дозировка				Срок годности	Условия хранения																
		Упаковки																				
таблетки	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 (3 шт.) - пачки картонные (30 шт.) - По рецепту</li> <li>30 шт. - банки - пачки картонные (30 шт.) - По рецепту</li> </ul>																			
таблетки	50 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 (3 шт.) - пачки картонные (30 шт.) - По рецепту</li> <li>20 шт. - упаковки ячейковые контурные (2 шт.) - пачки картонные (40 шт.) - По рецепту</li> <li>30 шт. - банки - пачки картонные (30 шт.) - По рецепту</li> <li>50 шт. - банки - 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>ОАО "Марбиофарм"</td> <td>424006, Республика Марий Эл, г. Йошкар-Ола, ул. Карла Маркса, д. 121</td> <td>Россия</td> </tr> </tbody> </table>	№ п/п	Стадия производства	Производитель	Адрес производителя	Страна	1	Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)	ОАО "Марбиофарм"	424006, Республика Марий Эл, г. Йошкар-Ола, ул. Карла Маркса, д. 121	Россия											
№ п/п	Стадия производства	Производитель	Адрес производителя	Страна																		
1	Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)	ОАО "Марбиофарм"	424006, Республика Марий Эл, г. Йошкар-Ола, ул. Карла Маркса, д. 121	Россия																		
7	<p>Инструкция по применению лекарственного препарата</p> <p><input type="button" value="Показать инструкции"/></p>																					

8	Нормативная документация	№ п/п	Номер НД				Год	№ изм	Наименование
		1	P N001152/01-190511				2011		Атенолол
		2	Изм. №1 к P N001152/01-190511				2015	1	Атенолол
		3	Изм. №2 к P N001152/01-190511				2018	2	Атенолол
		4	Изм. №3 к P N001152/01-190511				2019	3	Атенолол
		5	Изм. №4 к P N001152/01-190511				2020	4	Атенолол
6	Изм. №5 к P N001152/01-190511				2022	5	Атенолол		
9	Фармако-терапевтическая группа	Фармако-терапевтическая группа бета1-адреноблокатор селективный							
10	Анатомо-терапевтическая химическая классификация	Код АТХ		АТХ					
		C07AB03	Атенолол						
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
		Атенолол	Атенолол	Ипка Лабораториз Лимитед	P.O. Sejavta, District Ratlam 457 002, Madhya Pradesh, India	5 лет	При температуре не выше 25 град., в герметичной упаковке	П N012217/01- 291211	~
12	Особые отметки	Наличие лекарственного препарата в перечне ЖНВЛП							<input type="checkbox"/> 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="checkbox"/> ~