



Регистрационное удостоверение



1	Номер <input type="text" value="ЛП-№(002415)-(РГ-RU)"/> Дата регистрации <input type="text" value="26.05.2023"/> Дата решения <input type="text" value="26.10.2023"/>																									
	Разрешён ввод в гражданский оборот до <input type="text" value="Бессрочный"/>																									
2	Наименование держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата <input type="text" value="Хемофарм А.Д."/> Страна <input type="text" value="Сербия"/>																									
3	Торговое наименование лекарственного препарата <input type="text" value="Ибупрофен-Хемофарм"/>																									
4	Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование <input type="text" value="Ибупрофен"/>																									
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, покрытые пленочной оболочкой</td> <td rowspan="2">400 мг</td> <td>4 года</td> <td>При температуре не выше 25 град., в оригинальной упаковке</td> </tr> <tr> <td colspan="2"> <ul style="list-style-type: none"> • 10 шт. - блистеры - пачки картонные (10 шт.) - Без рецепта • 10 шт. - блистеры (2 шт.) - пачки картонные (20 шт.) - Без рецепта • 10 шт. - блистеры (3 шт.) - пачки картонные (30 шт.) - Без рецепта • 10 шт. - блистеры (5 шт.) - пачки картонные (50 шт.) - Без рецепта </td> </tr> </tbody> </table>	Лекарственная форма	Дозировка	Срок годности	Условия хранения	Упаковки		таблетки, покрытые пленочной оболочкой	400 мг	4 года	При температуре не выше 25 град., в оригинальной упаковке	<ul style="list-style-type: none"> • 10 шт. - блистеры - пачки картонные (10 шт.) - Без рецепта • 10 шт. - блистеры (2 шт.) - пачки картонные (20 шт.) - Без рецепта • 10 шт. - блистеры (3 шт.) - пачки картонные (30 шт.) - Без рецепта • 10 шт. - блистеры (5 шт.) - пачки картонные (50 шт.) - Без рецепта 														
Лекарственная форма	Дозировка			Срок годности	Условия хранения																					
		Упаковки																								
таблетки, покрытые пленочной оболочкой	400 мг	4 года	При температуре не выше 25 град., в оригинальной упаковке																							
		<ul style="list-style-type: none"> • 10 шт. - блистеры - пачки картонные (10 шт.) - Без рецепта • 10 шт. - блистеры (2 шт.) - пачки картонные (20 шт.) - Без рецепта • 10 шт. - блистеры (3 шт.) - пачки картонные (30 шт.) - Без рецепта • 10 шт. - блистеры (5 шт.) - пачки картонные (50 шт.) - Без рецепта 																								
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>Хемофарм А.Д.</td> <td>26300 Vrsac, Beogradski put bb, Serbia</td> <td>Сербия</td> </tr> <tr> <td>2</td> <td>Упаковщик/фасовщик (в первичную упаковку)</td> <td>Хемофарм А.Д.</td> <td>26300 Vrsac, Beogradski put bb, Serbia</td> <td>Сербия</td> </tr> <tr> <td>3</td> <td>Производитель (готовой ЛФ)</td> <td>Хемофарм д.о.о.</td> <td>78000, Banja Luka, Novakovici bb, Bosnia and Herzegovina</td> <td>Босния и Герцеговина</td> </tr> <tr> <td>4</td> <td>Выпускающий контроль качества</td> <td>Хемофарм А.Д.</td> <td>26300 Vrsac, Beogradski put bb, Serbia</td> <td>Сербия</td> </tr> </tbody> </table>	№ п/п	Стадия производства	Производитель	Адрес производителя	Страна	1	Упаковщик/фасовщик (вторичная/третичная упаковка)	Хемофарм А.Д.	26300 Vrsac, Beogradski put bb, Serbia	Сербия	2	Упаковщик/фасовщик (в первичную упаковку)	Хемофарм А.Д.	26300 Vrsac, Beogradski put bb, Serbia	Сербия	3	Производитель (готовой ЛФ)	Хемофарм д.о.о.	78000, Banja Luka, Novakovici bb, Bosnia and Herzegovina	Босния и Герцеговина	4	Выпускающий контроль качества	Хемофарм А.Д.	26300 Vrsac, Beogradski put bb, Serbia	Сербия
№ п/п	Стадия производства	Производитель	Адрес производителя	Страна																						
1	Упаковщик/фасовщик (вторичная/третичная упаковка)	Хемофарм А.Д.	26300 Vrsac, Beogradski put bb, Serbia	Сербия																						
2	Упаковщик/фасовщик (в первичную упаковку)	Хемофарм А.Д.	26300 Vrsac, Beogradski put bb, Serbia	Сербия																						
3	Производитель (готовой ЛФ)	Хемофарм д.о.о.	78000, Banja Luka, Novakovici bb, Bosnia and Herzegovina	Босния и Герцеговина																						
4	Выпускающий контроль качества	Хемофарм А.Д.	26300 Vrsac, Beogradski put bb, Serbia	Сербия																						
7	Инструкция по применению лекарственного препарата <input type="button" value="Показать инструкции"/>																									
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	ЛП-№(002415)-(ПГ-RU)-260523			2023	Ибупрофен-Хемофарм			
9	Фармако-терапевтическая группа	Фармако-терапевтическая группа Противовоспалительные и противоревматические препараты; нестероидные противовоспалительные и противоревматические препараты; производные пропионовой кислоты							
10	Анатомо-терапевтическая химическая классификация	Код АТХ M01AE01	АТХ Ибупрофен						
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
		Ибупрофен		Хубэй Байокос Хейлен Фармасьютикал Ко. Лтд.	No. 122, Yangwan Road, Jingmen City, Hubei Province, China	~			~
		Ибупрофен		Солара Эктив Фарма Сайенсиз Лимитед	R.S. No. 33 & 34, Mathur Road, Periyakalpet, Puducherry- 605014, India	~			~
		Ибупрофен		Шандонг Ксинхуа Фармасьютикал Ко.Лтд	East Chemical Zone of Zibo High & New Technology Development Zone, Zibo, Shandong, China	~			~
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="Да"/>	<input type="text" value="~"/>