Регистрационное удостоверение

	Номер ЛП-005	5035	Дата регистрации	Дата окон деі	ічания йствия	Дата решения	06.12.2022				
L	Дата переоформления 0	6.12.2022 Разрешён ввод в граждан обор						жданскі оборот	ий до 5 лет		
2	Наименование держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата	Страна	гкрытое акционерное общество "Борисовский заво епаратов" (ОАО "БЗМП") еспублика Беларусь			(медицинск	SUX				
	Торговое наименование лекарственного препарата	Триметазидин									
1	Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование	Триметазидин									
	Формы выпуска		Дозировка	Срок годности	Условия хранения						
5		таблетки с прол	35 мг	Упаковки 2 года В защищенном от света и влаги месте, при температ не выше 30 град. • 10 шт упаковки ячейковые контурные (3 шт.) - пачки							
		пленочной оболочкой				картонные (30 шт.) - По рецепту • 10 шт упаковки ячейковые контурные (6 шт.) - пачки картонные (60 шт.) - По рецепту					
	Сведения о стадиях производства	Nº п/п	Производитель			Адрес производителя С		Страна			
		1 Производит выпускающ	1 1			1 1	222518, Минская обл., г. Республ Борисов, ул. Чапаева, д. 64а Беларус				
	Инструкция по применению лекарственного препарата	Показать инструкции									
	Нормативная № п/п		Номер		Год	№ из	М	Наименов	ание		
	документация	1	ЛП-005035-061222		2022			Триметазидин			
1	Фармако-терапевтическая	Фармако-терапевтическая группа									

	антигипоксантное средство								
10	Анатомо-терапевтическая химическая классификация	Код ATX C01EB15	Триметазидин АТХ						
11	Фармацевтическая субстанция	Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование		Производитель	Адрес	Срок годности	Условия хранения	Фармакоп. статья / Номер НД	Входит в перечень нарк. средств, псих. веществ и их прекурсоров
	,	Триметазидин		Шарон Био- Медисин Лтд	Plot No. L-6, MIDC, Taloja, Raigad, Maharashtra Raigad 410208 Maharashtra state, India	~			~
12	Наличие лекарственного препарата в перечне ЖНВЛП Особые отметки 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								