



Регистрационное удостоверение



1	<p>Номер <input type="text" value="ЛП-003994"/></p> <p>Дата регистрации <input type="text" value="05.12.2016"/></p> <p>Дата окончания действия <input type="text" value="31.12.2025"/></p> <p>Дата решения <input type="text" value="27.10.2022"/></p> <p>Дата переоформления <input type="text" value="17.02.2022"/></p> <p>Разрешён ввод в гражданский оборот до <input type="text" value="5 лет"/></p>																									
2	<p>Наименование держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата</p> <p>Наименование <input "алвилс)"="" (ооо="" type="text" value="Общество с ограниченной ответственностью " алвилс"=""/></p> <p>Страна <input type="text" value="Россия"/></p>																									
3	<p>Торговое наименование лекарственного препарата <input type="text" value="Кетоаналоги аминокислот"/></p>																									
4	<p>Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование <input type="text" value="Кетоаналоги аминокислот"/></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">Формы выпуска</td> <td rowspan="2">таблетки, покрытые пленочной оболочкой</td> <td rowspan="2">~</td> <td>3 года</td> <td>В защищенном от света месте, при температуре не выше 25 град.</td> </tr> <tr> <td colspan="2"> <ul style="list-style-type: none"> • 20 шт. - блистеры (5 шт.) - пачки картонные (100 шт.) - По рецепту • 24 шт. - блистеры (4 шт.) - пачки картонные (96 шт.) - По рецепту • 25 шт. - блистеры (4 шт.) - пачки картонные (100 шт.) - По рецепту </td> </tr> </tbody> </table>	Лекарственная форма	Дозировка	Срок годности	Условия хранения	Упаковки		Формы выпуска	таблетки, покрытые пленочной оболочкой	~	3 года	В защищенном от света месте, при температуре не выше 25 град.	<ul style="list-style-type: none"> • 20 шт. - блистеры (5 шт.) - пачки картонные (100 шт.) - По рецепту • 24 шт. - блистеры (4 шт.) - пачки картонные (96 шт.) - По рецепту • 25 шт. - блистеры (4 шт.) - пачки картонные (100 шт.) - По рецепту 													
Лекарственная форма	Дозировка			Срок годности	Условия хранения																					
		Упаковки																								
Формы выпуска	таблетки, покрытые пленочной оболочкой	~	3 года	В защищенном от света месте, при температуре не выше 25 град.																						
			<ul style="list-style-type: none"> • 20 шт. - блистеры (5 шт.) - пачки картонные (100 шт.) - По рецепту • 24 шт. - блистеры (4 шт.) - пачки картонные (96 шт.) - По рецепту • 25 шт. - блистеры (4 шт.) - пачки картонные (100 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>Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)</td> <td>Общество с ограниченной ответственностью "ЮжФарм" (ООО "ЮжФарм")</td> <td>Краснодарский край, Крымский муниципальный район, с.п.Троицкое, ст-ца Троицкая, тер. Нефтепромплощадка</td> <td>Россия</td> </tr> </tbody> </table>	№ п/п	Стадия производства	Производитель	Адрес производителя	Страна	1	Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)	Общество с ограниченной ответственностью "ЮжФарм" (ООО "ЮжФарм")	Краснодарский край, Крымский муниципальный район, с.п.Троицкое, ст-ца Троицкая, тер. Нефтепромплощадка	Россия															
№ п/п	Стадия производства	Производитель	Адрес производителя	Страна																						
1	Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)	Общество с ограниченной ответственностью "ЮжФарм" (ООО "ЮжФарм")	Краснодарский край, Крымский муниципальный район, с.п.Троицкое, ст-ца Троицкая, тер. Нефтепромплощадка	Россия																						
7	<p>Инструкция по применению лекарственного препарата</p> <p>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>ЛП-003994-220621</td> <td>2021</td> <td></td> <td>Кетоаналоги аминокислот</td> </tr> <tr> <td>2</td> <td>Изм. №1 к ЛП-003994-220621</td> <td>2021</td> <td>1</td> <td>Кетоаналоги аминокислот</td> </tr> <tr> <td>3</td> <td>Изм. №2 к ЛП-003994-220621</td> <td>2021</td> <td>2</td> <td>Кетоаналоги аминокислот</td> </tr> <tr> <td>4</td> <td>Изм. №3 к ЛП-003994-220621</td> <td>2022</td> <td>3</td> <td>Кетоаналоги аминокислот</td> </tr> </tbody> </table>	№ п/п	Номер НД	Год	№ изм	Наименование	1	ЛП-003994-220621	2021		Кетоаналоги аминокислот	2	Изм. №1 к ЛП-003994-220621	2021	1	Кетоаналоги аминокислот	3	Изм. №2 к ЛП-003994-220621	2021	2	Кетоаналоги аминокислот	4	Изм. №3 к ЛП-003994-220621	2022	3	Кетоаналоги аминокислот
№ п/п	Номер НД	Год	№ изм	Наименование																						
1	ЛП-003994-220621	2021		Кетоаналоги аминокислот																						
2	Изм. №1 к ЛП-003994-220621	2021	1	Кетоаналоги аминокислот																						
3	Изм. №2 к ЛП-003994-220621	2021	2	Кетоаналоги аминокислот																						
4	Изм. №3 к ЛП-003994-220621	2022	3	Кетоаналоги аминокислот																						

9	Фармако-терапевтическая группа	Фармако-терапевтическая группа							
		почечной недостаточности средство лечения							
10	Анатомо-терапевтическая химическая классификация	Код АТХ	АТХ						
		V06DD	Аминокислоты, включая комбинации с полипептидами						
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
		Кетоаналоги аминокислот	Кетогранулят	Хэбэй Тяньчэн Фармасьютикал Ко.Лтд	No. 18, Jinguang Street, Economic & Technological Development Zone, Cangzhou, Hebei Province, China	1 год	В защищенном от света месте, при температуре не выше 25 град.		~
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"/> ~