



Регистрационное удостоверение



1	<p>Номер <input type="text" value="ЛП-004019"/></p> <p>Дата регистрации <input type="text" value="12.12.2016"/></p> <p>Дата окончания действия <input type="text" value="31.12.2025"/></p> <p>Дата решения <input type="text" value="27.12.2021"/></p> <p>Дата переоформления <input type="text" value="15.11.2021"/></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 (ао="" \"валента="" type="text" value="Акционерное общество \" валента="" фарм\")"="" фармацевтика\"=""/></p> <p>Страна <input type="text" value="Россия"/></p>																				
3	<p>Торговое наименование лекарственного препарата <input type="text" value="Тералиджен®"/></p>																				
4	<p>Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование <input type="text" value="Алимемазин"/></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">раствор для внутримышечного введения</td> <td rowspan="2">5 мг/мл</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"> 5 мл - ампулы (10 шт.) - коробки картонные - По рецепту 5 мл - ампулы (10 шт.) - пачки картонные - По рецепту 5 мл - ампулы (20 шт.) - пачки картонные - По рецепту 5 мл - ампулы (5 шт.) - пачки картонные - По рецепту </td> </tr> </tbody> </table>	Лекарственная форма	Дозировка	Срок годности	Условия хранения	Упаковки		раствор для внутримышечного введения	5 мг/мл	3 года	В защищенном от света месте, при температуре не выше 25 град.	<ul style="list-style-type: none"> 5 мл - ампулы (10 шт.) - коробки картонные - По рецепту 5 мл - ампулы (10 шт.) - пачки картонные - По рецепту 5 мл - ампулы (20 шт.) - пачки картонные - По рецепту 5 мл - ампулы (5 шт.) - пачки картонные - По рецепту 									
Лекарственная форма	Дозировка			Срок годности	Условия хранения																
		Упаковки																			
раствор для внутримышечного введения	5 мг/мл	3 года	В защищенном от света месте, при температуре не выше 25 град.																		
		<ul style="list-style-type: none"> 5 мл - ампулы (10 шт.) - коробки картонные - По рецепту 5 мл - ампулы (10 шт.) - пачки картонные - По рецепту 5 мл - ампулы (20 шт.) - пачки картонные - По рецепту 5 мл - ампулы (5 шт.) - пачки картонные - По рецепту 																			
6	<p>Сведения о стадиях производства</p> <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>Акционерное общество "Валента Фармацевтика" (АО "Валента Фарм")</td> <td>141101, Московская обл., г. Щелково, ул. Фабричная, д. 2</td> <td>Россия</td> </tr> <tr> <td>2</td> <td>Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)</td> <td>Акционерное общество "Новосибхимфарм" (АО "Новосибхимфарм")</td> <td>630028, г. Новосибирск, ул. Декабристов, д. 275</td> <td>Россия</td> </tr> <tr> <td>3</td> <td>Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)</td> <td>Федеральное государственное бюджетное учреждение "Национальный медицинский исследовательский центр кардиологии" Министерства здравоохранения Российской Федерации (ФГБУ "НМИЦ кардиологии" Минздрава России)</td> <td>121552, г. Москва, ул. Черепковская 3-я, д. 15А, стр. 24, стр. 25, стр. 48</td> <td>Россия</td> </tr> </tbody> </table>	№ п/п	Стадия производства	Производитель	Адрес производителя	Страна	1	Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)	Акционерное общество "Валента Фармацевтика" (АО "Валента Фарм")	141101, Московская обл., г. Щелково, ул. Фабричная, д. 2	Россия	2	Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)	Акционерное общество "Новосибхимфарм" (АО "Новосибхимфарм")	630028, г. Новосибирск, ул. Декабристов, д. 275	Россия	3	Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)	Федеральное государственное бюджетное учреждение "Национальный медицинский исследовательский центр кардиологии" Министерства здравоохранения Российской Федерации (ФГБУ "НМИЦ кардиологии" Минздрава России)	121552, г. Москва, ул. Черепковская 3-я, д. 15А, стр. 24, стр. 25, стр. 48	Россия
№ п/п	Стадия производства	Производитель	Адрес производителя	Страна																	
1	Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)	Акционерное общество "Валента Фармацевтика" (АО "Валента Фарм")	141101, Московская обл., г. Щелково, ул. Фабричная, д. 2	Россия																	
2	Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)	Акционерное общество "Новосибхимфарм" (АО "Новосибхимфарм")	630028, г. Новосибирск, ул. Декабристов, д. 275	Россия																	
3	Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)	Федеральное государственное бюджетное учреждение "Национальный медицинский исследовательский центр кардиологии" Министерства здравоохранения Российской Федерации (ФГБУ "НМИЦ кардиологии" Минздрава России)	121552, г. Москва, ул. Черепковская 3-я, д. 15А, стр. 24, стр. 25, стр. 48	Россия																	

7	Инструкция по применению лекарственного препарата	Показать инструкции							
8	Нормативная документация	№ п/п	Номер НД			Год	№ изм	Наименование	
		1	ЛП 004019-121216			2016		Тералиджен®	
		2	Изм. №1 к ЛП 004019-121216			2017	1	Тералиджен®	
		3	Изм. №2 к ЛП 004019-121216			2017	2	Тералиджен®	
		4	Изм. №3 к ЛП 004019-121216			2017	3	Тералиджен®	
		5	Изм. №4 к ЛП 004019-121216			2018	4	Тералиджен®	
		6	Изм. №5 к ЛП 004019-121216			2019	5	Тералиджен®	
		7	Изм. №6 к ЛП 004019-121216			2019	6	Тералиджен®	
		8	Изм. №7 к ЛП 004019-121216			2021	7	Тералиджен®	
9	Фармако-терапевтическая группа	Фармако-терапевтическая группа							
		анксиолитическое средство, седативное средство							
10	Анатомо-терапевтическая химическая классификация	Код АТХ		АТХ					
		R06AD01	Алимемазин						
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
		Алимемазин	Алимемазина тартрат	Санофи Шими	45, chemin de Meteline, Boite postale 15, 04201 Sisteron Cedex, France	5 лет	В защищенном от света месте, при температуре не выше 25 град.	ФС-001073-150519	~
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="~"/>